



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(003305)-(РГ-RU)	Дата регистрации	29.09.2023	Дата окончания действия	29.09.2028	Дата решения	29.09.2023
					Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Открытое акционерное общество "Авексима"					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Сановаск® Магний						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ацетилсалициловая кислота+[Магния гидроксид]						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	150 мг+30.39 мг	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка или банка в пачке)			
					<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Авексима Сибирь"		652473, Кемеровская обл. - Кузбасс, г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7		Россия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Авексима Сибирь"		652473, Кемеровская обл. - Кузбасс, г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7		Россия
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Авексима Сибирь"		652473, Кемеровская обл. - Кузбасс, г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7		Россия
		4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная)	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский		623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а		Россия

		упаковка)	химфармзавод")						
	5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")		623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а				Россия
	6	Производитель (готовой ЛФ)	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")		623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а				Россия
	7	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Авексима Сибирь"		652473, Кемеровская обл. - Кузбасс, г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7				Россия
	8	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")		623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а				Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">Показать инструкции</div>						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(003305)-(РГ-RU)-290923		2023		Сановаск® Магний		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антитромботические средства; антиагреганты, кроме гепарина							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		B01AC30	Ингибиторы агрегации тромбоцитов в комбинации						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Магния гидроксид	Магния гидроксид ЭйчДи 12	Дэд Си Периклэйз	Mishor Rotem, Mobile Post Arava 8680600, Israel	3 года	При температуре не выше 30 град.	ФС 000307-240517	~
		Ацетилсалициловая кислота	Ацетилсалициловая кислота	Шандонг Ксинхуа Фармасьютикал Ко.Лтд	Hutian Chemical Industrial Zone, Zibo City, Shandong, P.R.China	4 года	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 000806-260314	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">Нет</div> <div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px;">~</div>