



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | |
|--|--|--|--|--|---|---|--------------|---------------------|
| 1 | Номер | ЛП-008287 | Дата регистрации | 23.06.2022 | Дата окончания действия | 31.12.2025 | Дата решения | 03.02.2023 |
| | Дата переоформления | 03.02.2023 | | Разрешён ввод в гражданский оборот до | 5 лет | | | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | | | | | |
| | | Страна | Республика Беларусь | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | ТЕНОКСИКАМ | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Теноксикам | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | |
| | | лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения | 20 мг | 2 года | Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | | | |
| <ul style="list-style-type: none"> 5 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл - 1 шт./ - По рецепту 5 мл - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл - 5 шт./ - По рецепту | | | | | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | | Адрес производителя | | Страна |
| | | 1 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/1 | | Республика Беларусь |
| | | 2 | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/1 | | Республика Беларусь |
| | | 3 | Производитель (готовой ЛФ) | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/1 | | Республика Беларусь |
| | | 4 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22 | | Республика Беларусь |
| | | 5 | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22 | | Республика Беларусь |

| | | | | | | | | | |
|----|---|---|-------------------------------|--|--|----------------------|-------------------------|------------------------------------|--|
| | | 6 | Производитель (готовой ЛФ) | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1/22 | Республика Беларусь | | | |
| | | 7 | Выпускающий контроль качества | Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты") | 220006, г. Минск, ул. Маяковского, 1 | Республика Беларусь | | | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | Показать инструкции | | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | | | |
| | | 1 | ЛП-008287-230622 | 2022 | | Теноксикам | | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа | | | | | | | |
| | | НПВП | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | АТХ | | | | | | |
| | | M01AC02 | Теноксикам | | | | | | |
| 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 |
| | | Теноксикам | | Чжэцзян Хэнкан Фармасьютикал Ко., Лтд. | No. 1 Longxiang Road, Hairun Sub-district, Sanmen County, Zhejiang Province, China | ~ | | | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | <input type="text" value="Нет"/> | |
| | | 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 | | | | | | <input type="text" value="~"/> | |