



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер P N003915/01

Дата регистрации: 16.11.2009

Дата оформления регистрационного
удостоверения
16.11.2009

**1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано
регистрационное удостоверение**

Открытое акционерное общество "Фармстандарт - Томскхимфарм"
(ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм"), Россия
634009, г. Томск, пр. Ленина, д. 211

2. Название лекарственного средства
(оригинальное название, если имеется) Папаверин

**3. Международное непатентованное
название или другое (если имеется)** Папаверин

4. Код АТХ A03AD01

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)
папаверина гидрохлорид 40 мг, вспомогательные вещества: (крахмал
картофельный 149.8 мг, кислота стеариновая 2.7 мг, сахар (сахароза) 157.5 мг)

6. Лекарственная форма
таблетки

7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
40 мг	упаковки ячейковые контурные - 10 - N1, N3; упаковки безъячейковые контурные 10; упаковки безъячейковые контурные 10 N1, N3

8. Ограничения использования лекарственного средства

Условия отпуска	Особенности применения
-----------------	------------------------

Без рецепта

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:

1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Открытое акционерное общество "Фармстандарт - Томскхимфарм" (ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм"), Россия 634009, г. Томск, ул. Розы Люксембург, д. 89
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Открытое акционерное общество "Фармстандарт - Томскхимфарм" (ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм"), Россия 634009, г. Томск, пр. Ленина, д. 211
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Открытое акционерное общество "Фармстандарт - Томскхимфарм" (ОАО "Фармстандарт-Томскхимфарм"), Россия 634009, г. Томск, пр. Ленина, д. 211

10. Реквизиты нормативной документации

P N003915/01-161109

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Руководитель



Н.В.Юргель

0008404