



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-002287"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="28.10.2013"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="18.10.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="30.06.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																																													
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Сантэн АО"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Финляндия"/></p>																																													
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Тафлотан®"/></p>																																													
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Тафлупрост"/></p>																																													
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капли глазные</td> <td rowspan="2">0.0015%</td> <td>3 года; после вскрытия - 4 нед</td> <td>При температуре 2-8 град. После вскрытия - при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 0.3 мл - тубик-капельницы (30 шт.) - пачки картонные - По рецепту 0.3 мл - тубик-капельницы (90 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капли глазные	0.0015%	3 года; после вскрытия - 4 нед	При температуре 2-8 град. После вскрытия - при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 0.3 мл - тубик-капельницы (30 шт.) - пачки картонные - По рецепту 0.3 мл - тубик-капельницы (90 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																																		
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																																									
		Упаковки																																												
капли глазные	0.0015%	3 года; после вскрытия - 4 нед	При температуре 2-8 град. После вскрытия - при температуре не выше 25 град.																																											
		<ul style="list-style-type: none"> 0.3 мл - тубик-капельницы (30 шт.) - пачки картонные - По рецепту 0.3 мл - тубик-капельницы (90 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																																												
6	<p>Сведения о стадиях производства</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>АО НекстФарма</td> <td>Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland</td> <td>Финляндия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>АО НекстФарма</td> <td>Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland</td> <td>Финляндия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>АО НекстФарма</td> <td>Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland</td> <td>Финляндия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Лаборатуар Юнитер</td> <td>ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France</td> <td>Франция</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Лаборатуар Юнитер</td> <td>ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France</td> <td>Франция</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Лаборатуар Юнитер</td> <td>ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France</td> <td>Франция</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>АО Сантэн</td> <td>Kelloportinkatu 1, 33100 Tampere, Finland</td> <td>Финляндия</td> </tr> <tr> <td>8</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Лаборатуар Юнитер</td> <td>ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France</td> <td>Франция</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АО НекстФарма	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	Финляндия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АО НекстФарма	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	Финляндия	3	Производитель (готовой ЛФ)	АО НекстФарма	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	Финляндия	4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция	5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция	6	Производитель (готовой ЛФ)	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция	7	Выпускающий контроль качества	АО Сантэн	Kelloportinkatu 1, 33100 Tampere, Finland	Финляндия	8	Выпускающий контроль качества	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																										
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АО НекстФарма	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	Финляндия																																										
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АО НекстФарма	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	Финляндия																																										
3	Производитель (готовой ЛФ)	АО НекстФарма	Niittyhaankatu 20, 33720 Tampere, Finland	Финляндия																																										
4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция																																										
5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция																																										
6	Производитель (готовой ЛФ)	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция																																										
7	Выпускающий контроль качества	АО Сантэн	Kelloportinkatu 1, 33100 Tampere, Finland	Финляндия																																										
8	Выпускающий контроль качества	Лаборатуар Юнитер	ZI de la Guerie, 50211, Countances Cedex, France	Франция																																										
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																																													
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП 002287-281013</td> <td>2013</td> <td></td> <td>Тафлотан®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП 002287-281013	2013		Тафлотан®																																			
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																																										
1	ЛП 002287-281013	2013		Тафлотан®																																										

		2	Изм. №1 к ЛП 002287-281013	2014	1	Тафлотан®			
		3	Изм. №2 к ЛП 002287-281013	2015	2	Тафлотан®			
		4	Изм. №3 к ЛП 002287-281013	2016	3	Тафлотан®			
		5	Изм. №4 к ЛП 002287-281013	2018	4	Тафлотан®			
		6	Изм. №5 к ЛП 002287-281013	2018	5	Тафлотан®			
		7	Изм. №6 к ЛП 002287-281013	2019	6	Тафлотан®			
		8	Изм. №7 к ЛП 002287-281013	2019	7	Тафлотан®			
		9	Изм. №8 к ЛП 002287-281013	2021	8	Тафлотан®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоглаукомное средство - простагландин F2-альфа аналог синтетический							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		S01EE05	Тафлупрост						
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
		Тафлупрост		Асахи Гласс Ко, ЛТд	Goi-kaigan, Ichihara City, Chiba 290-8566, Japan	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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="checkbox"/> ~