



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015041/01-2003		Дата регистрации	13.10.2008		Дата решения	05.10.2011	
	Дата переоформления	05.10.2011		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд						
		Страна	Израиль						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Актиферрин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		сироп	~	2 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Меркле ГмбХ	Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany			Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	П N015041/01-051011			2011		Актиферрин	
		2	Изм. №1 к П N015041/01-051011			2011	1	Актиферрин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа железа препарат							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		В03AE10	Железа препараты, в комбинации с прочими препаратами						

11	Фармацевтическая субстанция		
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	<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>