



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N013563/02"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="18.08.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="10.04.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="10.04.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																																								
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ЛЕО Фарма А/С"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Дания"/></p>																																								
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Адвантан®"/></p>																																								
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Метилпреднизолона ацепонат"/></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">эмульсия для наружного применения</td> <td rowspan="2">0.1%</td> <td>3 года; после вскрытия - 3 месяца</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		эмульсия для наружного применения	0.1%	3 года; после вскрытия - 3 месяца	При температуре не выше 25 град.	• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта																													
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																																				
		Упаковки																																							
эмульсия для наружного применения	0.1%	3 года; после вскрытия - 3 месяца	При температуре не выше 25 град.																																						
		• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта																																							
6	<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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ЛЕО Фарма Мануфэкчуринг Италия С.р.л.</td> <td>Via E.Schering, 21 - 20054 Segrate (MI), Italy</td> <td>Италия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ЛЕО Фарма Мануфэкчуринг Италия С.р.л.	Via E.Schering, 21 - 20054 Segrate (MI), Italy	Италия																														
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																					
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ЛЕО Фарма Мануфэкчуринг Италия С.р.л.	Via E.Schering, 21 - 20054 Segrate (MI), Italy	Италия																																					
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="text" value="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>П N013563/02-180811</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Адвантан</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N013563/02-180811</td> <td>2012</td> <td>1</td> <td>Адвантан</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N013563/02-180811</td> <td>2013</td> <td>2</td> <td>Адвантан</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к П N013563/02-180811</td> <td>2014</td> <td>3</td> <td>Адвантан®</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к П N013563/02-180811</td> <td>2017</td> <td>4</td> <td>Адвантан®</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Изм. №5 к П N013563/02-180811</td> <td>2016</td> <td>5</td> <td>Адвантан®</td> </tr> <tr> <td>7</td> <td>Изм. №6 к П N013563/02-180811</td> <td>2017</td> <td>6</td> <td>Адвантан®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N013563/02-180811	2011		Адвантан	2	Изм. №1 к П N013563/02-180811	2012	1	Адвантан	3	Изм. №2 к П N013563/02-180811	2013	2	Адвантан	4	Изм. №3 к П N013563/02-180811	2014	3	Адвантан®	5	Изм. №4 к П N013563/02-180811	2017	4	Адвантан®	6	Изм. №5 к П N013563/02-180811	2016	5	Адвантан®	7	Изм. №6 к П N013563/02-180811	2017	6	Адвантан®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																																					
1	П N013563/02-180811	2011		Адвантан																																					
2	Изм. №1 к П N013563/02-180811	2012	1	Адвантан																																					
3	Изм. №2 к П N013563/02-180811	2013	2	Адвантан																																					
4	Изм. №3 к П N013563/02-180811	2014	3	Адвантан®																																					
5	Изм. №4 к П N013563/02-180811	2017	4	Адвантан®																																					
6	Изм. №5 к П N013563/02-180811	2016	5	Адвантан®																																					
7	Изм. №6 к П N013563/02-180811	2017	6	Адвантан®																																					

		8	Изм. №7 к П N013563/02-180811			2019	7	Адвантан®	
		9	Изм. №8 к П N013563/02-180811			2019	8	Адвантан®	
		10	Изм. №9 к П N013563/02-180811			2022	9	Адвантан®	
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		глюкокортикостероид для местного применения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		D07AC14		Метилпреднизолона ацепонат					
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Метилпреднизолона ацепонат		Байер АГ	D-13342, Berlin, Germany	~			~
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="~"/>