



Регистрационное удостоверение



| 1 | <p>Номер <input type="text" value="П N012735/02"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="19.09.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="30.06.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="13.10.2020"/></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="Меда Фарма ГмбХ и Ко.КГ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Германия"/></p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | <p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Аллергодил®"/></p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | <p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Азеластин"/></p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th>Упаковки</th> <th></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">спрей назальный дозированный</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">140 мкг/доза</td> <td>3 года; после вскрытия - 6 месяцев</td> <td>При температуре 8-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table> | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | Упаковки | | спрей назальный дозированный | | 140 мкг/доза | 3 года; после вскрытия - 6 месяцев | При температуре 8-25 град. | • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта | | | | | | | |
| Формы выпуска | Лекарственная форма | | | | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | | | | | | | | | | | | |
| | | Упаковки | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| спрей назальный дозированный | | 140 мкг/доза | 3 года; после вскрытия - 6 месяцев | При температуре 8-25 град. | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | • 10 мл - флаконы - 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>Мадаус ГмбХ</td> <td>Lutticher Strasse 5, 53842 Troisdorf, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table> | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Мадаус ГмбХ | Lutticher Strasse 5, 53842 Troisdorf, Germany | Германия | | | | | | | | | | |
| № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Мадаус ГмбХ | Lutticher Strasse 5, 53842 Troisdorf, Germany | Германия | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 7 | <p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" 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 N012735/02-131020</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Аллергодил®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N012735/02-131020</td> <td>2021</td> <td>1</td> <td>Аллергодил®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N012735/02-131020</td> <td>2022</td> <td>2</td> <td>Аллергодил®</td> </tr> </tbody> </table> | № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | 1 | П N012735/02-131020 | 2020 | | Аллергодил® | 2 | Изм. №1 к П N012735/02-131020 | 2021 | 1 | Аллергодил® | 3 | Изм. №2 к П N012735/02-131020 | 2022 | 2 | Аллергодил® |
| № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 1 | П N012735/02-131020 | 2020 | | Аллергодил® | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 2 | Изм. №1 к П N012735/02-131020 | 2021 | 1 | Аллергодил® | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | Изм. №2 к П N012735/02-131020 | 2022 | 2 | Аллергодил® | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 9 | <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| 10 | <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>R01AC03</td> <td>Азеластин</td> </tr> </tbody> </table> | Код АТХ | АТХ | R01AC03 | Азеластин | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Код АТХ | АТХ | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| R01AC03 | Азеластин | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

| классификация | | | | | | | | | |
|---------------|-----------------------------|---|--------------------|------------------------------|--|----------------------|-------------------------|------------------------------------|--|
| 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 |
| | | Азеластин | | Эвоник Оперейшенс ГмбХ | Rodenbacher Chaussee 4, Hanau 63457, 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="~"/> |