



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛС-001251	Дата регистрации 02.07.2010	Дата решения 21.03.2023			
	Дата переоформления 09.01.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование ЗАО "Фармацевтический завод ЭГИС"	Страна Венгрия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Новатенол®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Декспантенол				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка			
		крем для наружного применения	5%			
		Срок годности	Условия хранения			
		2 года	Упаковки			
			При температуре не выше 25 град.			
		<ul style="list-style-type: none"> • 25 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 50 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 50 г - тубы (2 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЙ а.о.	Svilno 20, 51000 Rijeka, Republic of Croatia	Хорватия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-001251-090123	2023		Новатенол®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа репарации тканей стимулятор				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		D03AX03	Декспантенол			

классификация									
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Декспантенол		ДСМ Нутришнл Продактс (ЮК) Лимитед	Dalry, Ayrshire, KA24 5JJ, United Kingdom	~			~
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="~"/>