



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004077	Дата регистрации	16.01.2017	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	30.06.2022
	Дата переоформления	30.06.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд					
		Страна	Индия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Экзифин®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Тербинафин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		гель для наружного применения	1%	2 года	При температуре не выше 25 град. • 15 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 30 г - тубы - 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)	Д-р Редди'с Лабораторис Лтд	Formulation Unit-6, Vill. Khol, Nalagarh Road, Baddi, Distt. Solan (HP) 173205, India		Индия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004077-300622	2022		Экзифин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство						
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ					
		D01AE15	Тербинафин					

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
		Тербинафин		МСН Лабораториз Пвт.Лтд	Sy. No. 317&323, Rudraram (Village), Patancheru (Mandal), Medak District, Pincode-502 329, Telangana, India	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/>  <input type="text" value="~"/>