



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012391/01		Дата регистрации	01.12.2011		Дата решения	18.04.2023	
	Дата переоформления	18.04.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Кревель Мойзельбах ГмбХ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Геделикс®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Плюща обыкновенного листьев экстракт							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капли для приема внутрь	~	4 года; после вскрытия - 6 мес	Упаковки При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)  • 50 мл - флакон-капельницы - 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)	Кревель Мойзельбах ГмбХ	Xavier-Vorbrueggen-Strasse 6, 98694 Ilmenau, Germany			Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N012391/01-180423	2023		Геделикс®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа отхаркивающее средство растительного происхождения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R05CA	Отхаркивающие препараты						

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>
		Плюща обыкновенного листьев экстракт		Герлихер Фармацойтише Экстракте ГмбХ	Robert-Koch-Strasse 5, D-82547, Eurasburg, Germany	~			~
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="~"/>