



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-003692	Дата регистрации	20.06.2016	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	30.09.2022
	Дата переоформления	30.09.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Галдерма СА					
		Страна	Швейцария					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Солантра®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ивермектин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		крем для наружного применения	1%	2 года	При температуре не выше 30 град.			
				<ul style="list-style-type: none"> 15 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 30 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лаборатории Галдерма	Zone Industrielle Montdesir, 74540 Alby sur Cheran, France		Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-003692-140722	2022		Солантра®		
		2	Изм. №1 к ЛП-003692-140722	2022	1	Солантра®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа дерматологические препараты другие						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		D11AX22	Ивермектин					

классификация		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
11	Фармацевтическая субстанция	Ивермектин		Ховион Фармасайнс Лтд	Estrada Coronel Nicolau de Mesquita, Taipa, Macau (SAR), China	~			~
		Ивермектин		Чжэцзян Хайсан Фармасьютикал Ко.Лтд	№ 56, Binhai Road, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang Province 318000, China	~			~
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="~"/>