



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | |
|---|--|--------------------------------------|---|---------------------------------------|--|--------------|--------------|------------|--|
| 1 | Номер | П N012391/02 | | Дата регистрации | 01.12.2011 | | Дата решения | 01.02.2022 | |
| | Дата переоформления | 12.08.2021 | | 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 | | | | |
| | | сироп | ~ | 4 года; после вскрытия - 6 мес | Упаковки При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке) | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | | | |
| | | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Кревель Мойзельбах ГмбХ | Krewelstrasse 2, 53783 Eitorf, Germany | Германия | | | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | Показать инструкции | | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | | | |
| | | 1 | П N012391/02-011211 | 2011 | | Геделикс® | | | |
| | | 2 | Изм. №1 к П N012391/02-011211 | 2018 | 1 | Геделикс® | | | |
| | | 3 | Изм. №2 к П N012391/02-011211 | 2019 | 2 | Геделикс® | | | |
| | | 4 | Изм. №3 к П N012391/02-011211 | 2020 | 3 | Геделикс® | | | |
| | | 5 | Изм. №4 к П N012391/02-011211 | 2020 | 4 | Геделикс® | | | |
| | | 6 | Изм. №5 к П N012391/02-011211 | 2021 | 5 | Геделикс® | | | |

| | | | | | | | | | | |
|----|--|---|-------------------------------|--------------------|--------------------------------------|--|----------------------|-------------------------|------------------------------------|--|
| | | 7 | Изм. №6 к П N012391/02-011211 | | | 2021 | 6 | Геделикс® | | |
| | | 8 | Изм. №7 к П N012391/02-011211 | | | 2021 | 7 | 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 | 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 |
| | | Плюща обыкновенного листьев экстракт | | | Герлихер Фармацойтише Экстракте ГмбХ | Robert-Koch-Strasse 5, D-82547, Eurasburg, Germany | ~ | | | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | | | <input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~ |