



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N011273/02"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="21.09.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="19.09.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="19.09.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Сандоз д.д."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Словения"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Экзодерил®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Нафтифин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">раствор для наружного применения</td> <td rowspan="2">1%</td> <td>5 лет; после вскрытия - 6 мес (при температуре не выше 25 град.)</td> <td>При температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для наружного применения	1%	5 лет; после вскрытия - 6 мес (при температуре не выше 25 град.)	При температуре не выше 30 град.	<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
раствор для наружного применения	1%	5 лет; после вскрытия - 6 мес (при температуре не выше 25 град.)	При температуре не выше 30 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх</td> <td>Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria</td> <td>Австрия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх</td> <td>Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria</td> <td>Австрия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх</td> <td>Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria</td> <td>Австрия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Лек д.д.</td> <td>Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia</td> <td>Словения</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх	Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria	Австрия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх	Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria	Австрия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх	Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria	Австрия	4	Выпускающий контроль качества	Лек д.д.	Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	Словения
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх	Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria	Австрия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх	Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria	Австрия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Глобофарм фармацойтише Продуктьонс унд Хандельсгезелльшафт мбх	Breitenfurterstrasse 251, 1230 Wien, Austria	Австрия																						
4	Выпускающий контроль качества	Лек д.д.	Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	Словения																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N011273/02-250919		2019		Экзодерил®		
		2	Изм. №1 к П N011273/02-250919		2022	1	Экзодерил®		
		3	Изм. №2 к П N011273/02-250919		2023	2	Экзодерил®		
		4	Изм. №3 к П N011273/02-250919		2023	3	Экзодерил®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							противогрибковое средство
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D01AE22	Нафтифин						
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
		Нафтифин		Олон С.п.А.	Via Livelli 1, Frazione Mairano, I-26852, Casaletto Lodigiano (Lodi), Italy	~			~
		Нафтифин		Сандоз Синтек Илач Хеммаделери Санаи Ве Тиджарет А.С.	Istanbul Deri Organize Sanayi Bolgesi, Kazlicesme Caddesi No:46 1, H-8 Ozel Parsel, 34956 Tuzla-Istanbul, Turkey	~			~
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="~"/>