



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013320/02		Дата регистрации	11.12.2007		Дата решения	27.03.2023	
	Дата переоформления	27.03.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Лаборатории МАЙОЛИ СПИНДЛЕР						
		Страна	Франция						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Хофитол®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Артишока листьев экстракт							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для приема внутрь	~	4 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град.				
				• 120 мл - флаконы - 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)	Лаборатории МАЙОЛИ СПИНДЛЕР	6, avenue de l'Europe 78400 Chatou, France			Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N013320/02-130420	2020		Хофитол®			
		2	Изм. №1 к П N013320/02-130420	2021	1	Хофитол®			
		3	Изм. №2 к П N013320/02-130420	2021	2	Хофитол®			
		4	Изм. №3 к П N013320/02-130420	2023	3	Хофитол®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа желчегонное средство растительного происхождения							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A05AX		Другие препараты для лечения заболеваний желчевыводящих путей					
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
		Артишока листьев экстракт		Экстрэ д' Анжу	Lieu dit Felines, 49320 Coutures, France	~			~
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="~"/>