



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014098/01		Дата регистрации	31.05.2007		Дата решения	25.07.2022	
	Дата переоформления	14.12.2017		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Лаборатории Сервье						
		Страна	Франция						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Арифон®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Индапамид							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	2.5 мг	5 лет	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град. • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лаборатории Сервье Индастри	905, route de Saran, 45520 Gidy, France			Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N014098/01-141217	2017		Арифон®			
		2	Изм. №1 к П N014098/01-141217	2018	1	Арифон®			
		3	Изм. №2 к П N014098/01-141217	2019	2	Арифон®			
		4	Изм. №3 к П N014098/01-141217	2021	3	Арифон®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа диуретическое средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C03BA11		Индапамид					
11	Фармацевтическая субстанция	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
		Индапамид	Индапамид	Орил Индастри	13, rue Auguste Desgenetais B.P. 17, 76210 Bolbec, France	3 года	При температуре не выше 30 град.	ЛСР-001536/08-180418	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>