



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N000733/01		Дата регистрации	24.03.2009		Дата решения	31.08.2018	
	Дата переоформления	31.08.2018		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ОЛЛО" (ООО "ОЛЛО")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Курдлипид							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гранулы гомеопатические	~	5 лет	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 10 г - пробирки - пачки картонные - Без рецепта • 10 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - пробирки - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пробирки - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - 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)	Общество с ограниченной ответственностью "ОЛЛО" (ООО "ОЛЛО")	Московская обл., Пушкинский муниципальный район, сельское поселение Тарасовское, пос. Лесные Поляны, ул. Ленина, стр.13			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	P N000733/01-020411		2011		Курдлипид		
		2	Изм. №1 к P N000733/01-020411		2011	1	Курдлипид		

		3	Изм. №2 к Р N000733/01-020411	2015	2	Курдлипид	
		4	Изм. №3 к Р N000733/01-020411	2018	3	Курдлипид	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					
		гомеопатическое монокомпонентное средство					
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ				
		~	~				
11	Фармацевтическая субстанция						
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="~"/>