



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000101		Дата регистрации	03.12.2009		Дата решения	20.09.2023		
	Дата переоформления	20.09.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Публичное акционерное общество "Биосинтез" (ПАО "Биосинтез")							
		Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гризеофульвин								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гризеофульвин								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения				
		таблетки	125 мг	3 года 6 месяцев		Упаковки				
				При температуре не выше 25 град.		• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Публичное акционерное общество "Биосинтез" (ПАО "Биосинтез")		440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛС-000101-050319			2019		Гризеофульвин		
		2	Изм. №1 к ЛС-000101-050319			2023	1	Гризеофульвин		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ						
		D01BA01		Гризеофульвин						

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
		Гризефульвин	Гризефульвин	Публичное акционерное общество "Биосинтез" (ПАО "Биосинтез")	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	4 года	При температуре не выше 25 град.	ЛС-001461-241218	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>