



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N003680/01		Дата регистрации	23.10.2009		Дата решения	13.10.2021	
	Дата переоформления	13.10.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ихтиол							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ихтаммол							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		суппозитории ректальные	200 мг	2 года	Упаковки				
				В защищенном от света месте, при температуре не выше 15 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	P N003680/01-131021	2021		Ихтиол			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противовоспалительное средство для местного применения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D10BX01	Ихтаммол						

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
		Ихтаммол	Ихтиол	АО "Медхим"	446021, Самарская обл., г. Сызрань, ул. Заводская, д. 5	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре 0-25 град.	P N002577/01-251119	~
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="~"/>