



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-008992/10	Дата регистрации	31.08.2010	Дата решения	10.06.2020
	Дата переоформления	10.06.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.			
	Страна	Турция				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Тебикур®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Тербинафин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		крем для наружного применения	1%	3 года	Упаковки	
				При температуре не выше 25 град.		
		• 15 г - тубы - 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)	АО "Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика"	г. Алматы, ул. Шевченко, 162Е, Республика Казахстан	Казахстан
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.	Sancaklar Mahallesi, Eski Akcakoca, Caddesi, №299, 81100 Duzce, Turkey	Турция
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛСР-008992/10-100620	2020		Тебикур®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		D01AE15	Тербинафин			

классификация									
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
		Тербинафин	Тербинафина гидрохлорид	Хетеро Лабс Лимитед	Sy. No. 10, I.D.A., Gaddapotharam village, Jinnaram Mandal, Sangareddy District, Telangana State, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N015817/01-051021	~
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="~"/>