



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N003192/01	Дата регистрации 05.03.2009	Дата решения 03.11.2022						
	Дата переоформления 05.04.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	Страна Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Метформин-Акрихин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Метформин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма таблетки	Дозировка 500 мг						
		Срок годности 3 года	Условия хранения Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.						
			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 4	Россия			
		4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")	142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29, стр. 3	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	P N003192/01-240816	2016		Глиформин®			
		2	Изм. №1 к P N003192/01-240816	2017	1	Метформин-Акрихин			
		3	Изм. №2 к P N003192/01-240816	2018	2	Метформин-Акрихин			
		4	Изм. №3 к P N003192/01-240816	2019	3	Метформин-Акрихин			
		5	Изм. №4 к P N003192/01-240816	2019	4	Метформин-Акрихин			
		6	Изм. №5 к P N003192/01-240816	2020	5	Метформин-Акрихин			
		7	Изм. №6 к P N003192/01-240816	2022	6	Метформин-Акрихин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гипогликемическое средство для перорального применения группы бигуанидов							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ A10BA02	АТХ Метформин						
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
		Метформин	Метформина гидрохлорид	Аарти Драгс Лимитед	Plot NO. 211 & 213, Road -2, G.I.D.S., At & Post: - Sarigam - 396 155, Valsad, Gujarat Sate, India	5 лет	При температуре не выше 30 град.	ФС 000235-211022	~
		Метформин	Метформина гидрохлорид	Экземед Фармасьютикалс	Plot No.628 (A&B) ECP Canal Road, Village - Luna, Tal - Padra - 391440, Dist - Vadodara, India	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000655-290713	~
		Метформин	Метформина гидрохлорид	Харман Файнокем Лимитед	Plot № E-7, E-8, E-9, M.I.D.C. Industrial Area, Chikalthana, Aurangabad-431 006, India	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N015717/01-210410	~

	Метформин	Метформина гидрохлорид	Харман Файнокем Лимитед	A-100, M.I.D.C. Industrial Area, Shendra, Aurangabad, 431 210, India	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N015717/01-210410	~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>