



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011186		Дата регистрации	01.06.2010		Дата решения	27.08.2021	
	Дата переоформления	18.03.2020		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Меда Фарма ГмбХ и Ко.КГ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гиналгин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки вагинальные	~	3 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град. • 5 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ай Си Эн Польша Жешув А.О.	2 Przemyslowa str. 35-959 Rzeszow, Poland			Польша	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	НД 42-4180-05	2005		Гиналгин			
		2	Изм. №1 к НД 42-4180-05	2008	1	Гиналгин			
		3	Изм. №2 к НД 42-4180-05	2014	2	Гиналгин			
		4	Изм. №3 к НД 42-4180-05	2020	3	Гиналгин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство комбинированное							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		G01	ПРОТИВОМИКРОБНЫЕ ПРЕПАРАТЫ И АНТИСЕПТИКИ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ В ГИНЕКОЛОГИИ						
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
		Хлорхиналдол		Ай Си Эн Польфа Жешув А.О.	2 Przemyslowa str. 35-959 Rzeszow, Poland	~			~
		Метронидазол		Корден Фарма Бергамо С.п.А.	Via Bergamo 121 24047 Treviglio BG, Italy	~			~
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="~"/>