



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013707/01		Дата регистрации	05.05.2008		Дата решения	07.05.2019	
	Дата переоформления	28.04.2018		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Эбботт Лэбораториз ГмбХ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Липантил® 200 М							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фенофибрат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капсулы	200 мг	3 года	Упаковки				
					В сухом месте, при температуре 15-25 град. • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 15 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ресифарм Фонтэн	Rue des Pres Potets, 21121 Fontaine les Dijon, France			Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N013707/01-080909	2009		Липантил® 200 М			
		2	Изм. №1 к П N013707/01-080909	2010	1	Липантил® 200 М			
		3	Изм. №2 к П N013707/01-080909	2015	2	Липантил® 200 М			
		4	Изм. №3 к П N013707/01-080909	2018	3	Липантил® 200 М			
		5	Изм. №4 к П N013707/01-080909	2018	4	Липантил® 200 М			

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		гиполипидемическое средство - фибрат							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C10AB05	Фенофибрат						
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
		Фенофибрат		Корден Фарма Шенов	47 Rue De Longvic, 21300 Chenove, France	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>