



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001194	Дата регистрации	11.11.2011	Дата окончания действия	11.11.2016	Дата решения	11.11.2011	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ЗАО "Фармцентр "ВИЛАР"							
		Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гипорамин®								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		мазь для местного и наружного применения	0.5%	2 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре 10-15 град. • 10 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 5 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)	ЗАО "Фармцентр "ВИЛАР"	117216, г. Москва, ул. Грина, д. 7		Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование				
		1	ЛП 001194-111111	2011		Гипорамин®				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противовирусное средство растительного происхождения								
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ							
		D06BB	Противовирусные препараты							

классификация									
		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
11	Фармацевтическая субстанция	Облепихи крушиновидной листьев экстракт	Гипорамин	ЗАО "Фармцентр "ВИЛАР"	117216, г. Москва, ул. Грина д.7, стр. 15, стр. 27, стр. 29	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000220-201011	~
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="~"/>