



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-007125	Дата регистрации	24.06.2021	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	16.01.2023
	Дата переоформления	16.01.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "ЭРКАФАРМ" (АО "ЭРКАФАРМ")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	ЭРКАДЕРИЛ						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Нафтифин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		крем для наружного применения	1%	5 лет	Упаковки			
				При температуре не выше 30 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)	Общество с ограниченной ответственностью "Тюльская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тюльская фармацевтическая фабрика")			г. Тула, Торховский проезд, д. 10	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-007125-240621	2021		Эркадерил		
		2	Изм. №1 к ЛП-007125-240621	2023	1	Эркадерил		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа						
		противогрибковое средство						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		D01AE22	Нафтифин					

классификация		Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
11	Фармацевтическая субстанция	Нафтифин		Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")	г. Тула, Торховский проезд, д. 10	2 года	При температуре не выше 25 град.		~
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="~"/>