



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N002434/01	Дата регистрации 19.05.2008	Дата решения 18.01.2022
	Дата переоформления 18.01.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО "МПЗ")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гидрокортизон	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гидрокортизон	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма мазь для наружного применения	Дозировка 1%
		Срок годности 3 года	Условия хранения При температуре не выше 25 град.
		• 10 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
		Производитель Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО "МПЗ")	Адрес производителя 602205, Владимирская обл., г. Муром, ул. 30 лет Победы, д. 1а
		Страна Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п 1	Номер НД P N002434/01-180122
		Год 2022	№ изм. Гидрокортизон
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа глюкокортикостероид для местного применения	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ D07AA02	АТХ Гидрокортизон
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
	Гидрокортизон	Хенан Лихуа Фармасьютикал Ко.Лтд	Middle of Huanghe Street, Anyang Hi-Tech Industry Development Zone, Henan, China
	Гидрокортизон	Гидрокортизона ацетат	Янчжоу Фармасьютикал Ко.Лтд
		7, South Wenfeng Road, Yangzhou, Jiangsu, China	4 года
		В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛС-002006-141217
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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 ~	