



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N002791/01	Дата регистрации 22.07.2008	Дата решения 14.10.2020
	Дата переоформления 14.10.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Акционерное общество "Новосибхимфарм" (АО "Новосибхимфарм")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Пентоксифиллин	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Пентоксифиллин	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой	Дозировка 100 мг
		Срок годности 2 года	Условия хранения Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) Производитель Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм") Адрес производителя 141101, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2 Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п 1 2 3 4	Номер ИД P N002791/01-180609 Изм. №1 к P N002791/01-180609 Изм. №2 к P N002791/01-180609 Изм. №3 к P N002791/01-180609 Год 2009 2014 2017 2020 № изм. 1 2 3 Наименование Пентоксифиллин Пентоксифиллин Пентоксифиллин Пентоксифиллин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа вазодилатирующее средство	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ C04AD03	АТХ Пентоксифиллин
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Пентоксифиллин	Торг. наим. Пентоксифиллин
		Производитель Перриго АПИ Лтд	Адрес Neot-Hovav Eco-Industrial Park, POB 3593, 8413502 Beer Sheva, Israel
		Срок годности 5 лет	Условия хранения При температуре не выше 25 град.
		Фармакоп. статья / Номер ИД П N010777-250112	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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	
		Нет	
		~	