



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000723	Дата регистрации	29.09.2011	Дата решения	29.10.2021
	Дата переоформления	29.10.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Уорлд Медицин Илач Сан ве Тидж А.Ш.			
		Страна	Турция			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Холудексан®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Урсодезоксихолевая кислота				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капсулы	300 мг	3 года	Упаковки	
					При температуре 15-25 град.	
			<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту • 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Уорлд Медицин Илач Сан ве Тидж А.Ш.	15 Temmuz Mahallesi, Cami Yolu Cad. No: 50 Gunesli Bagcilar/Istanbul, Turkey	Турция
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-000723-291021	2021		Холудексан®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гепатопротекторное средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		A05AA02	Урсодезоксихолевая кислота			

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
		Урсодезоксихолевая кислота	Урсодезоксихолевая кислота	ИЧЕ С.П.А.	Via Sicilia 8/10, 42100, Reggio Emilia, Italy	4 года	При температуре не выше 25 град.	ЛСР-000017/09-110109	~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>