



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000938	Дата регистрации	18.10.2011	Дата решения	24.05.2022
	Дата переоформления	24.05.2022	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	Гелмодол-ВМ®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Албендазол				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	200 мг	3 года	Упаковки При температуре 15-25 град. • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (4 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-000938-040619	2019		Гелмодол-ВМ
		2	Изм. №1 к ЛП-000938-040619	2022	1	Гелмодол-ВМ®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антигельминтное и противопрозоидное средство				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		P02CA03	Албендазол						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Албендазол		Секвент Сциентифик Лимитед	B-32, M.I.D.C., Mahad, Raigad 402309, Maharashtra State, India	~			~
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							<input type="text" value="Нет"/>  <input type="text" value="~"/>