



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N000733/01-2001		Дата регистрации	24.03.2009		Дата решения	07.07.2015	
	Дата переоформления	11.09.2012		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ОЛЮ" (ООО "ОЛЮ")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Курдлипид							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гранулы гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 10 г - пробирки - пачки картонные - Без рецепта • 10 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - пробирки - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пробирки - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - флаконы - 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 "ОЛЮ" (ООО "ОЛЮ")	141212, Московская обл., Пушкинский район, пос. Лесные Поляны, ФГНУ ВНИИплем (лабораторно-административный корпус ФГНУ ВНИИплем)			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	P N000733/01-020411		2011		Курдлипид		
		2	Изм. №1 к P N000733/01-020411		2011	1	Курдлипид		

		3	Изм. №2 к Р N000733/01-020411	2015	2	Курдлипид
9	Фармако-терапевтическая группа	<p style="text-align: center;">Фармако-терапевтическая группа</p> гомеопатическое монокомпонентное средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
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="~"/>