



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004189	Дата регистрации	15.03.2017	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	20.10.2022
	Дата переоформления	20.10.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Эбботт Лэбораториз ГмбХ					
		Страна	Германия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Креон® Микро						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Панкреатин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		гранулы кишечнорастворимые	5000 ЕД	3 года; после вскрытия - 3 мес	Упаковки			
					При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке			
<ul style="list-style-type: none"> • 20 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной/ - Без рецепта 								
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Эбботт Лэбораториз ГмбХ	Justus-von-Liebig-Str. 33, 31535 Neustadt a. Rbge., Germany		Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004189-201022	2022		Креон® Микро		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа пищеварительное ферментное средство						
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ					
		A09AA02	Полиферментные препараты (липаза+протеаза и т.д.)					

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
		Панкреатин		Эбботт Лэбораториз ГмбХ	Justus-von-Liebig-Str. 33, 31535 Neustadt a. Rbge., Germany	~			~
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="~"/>