



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014486/02		Дата регистрации	17.11.2008		Дата решения	19.05.2022	
	Дата переоформления	19.05.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Ипка Лабораториз Лимитед						
		Страна	Индия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Пирантел							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Пирантел							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	250 мг	4 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 3 шт. - стрипы - пачки картонные (3 шт.) - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ипка Лабораториз Лимитед	P.O. Sejavta, District - Ratlam (M.P.) 457 001, India			Индия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	НД 42-6419-02	2002		Немоцид			
		2	Изм. №1 к НД 42-6419-02	2011	1	Немоцид			
		3	Изм. №2 к НД 42-6419-02	2012	2	Немоцид			
		4	Изм. №3 к НД 42-6419-02	2015	3	Пирантел			
		5	Изм. №4 к НД 42-6419-02	2019	4	Пирантел			
		6	Изм. №5 к НД 42-6419-02	2022	5	Пирантел			

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антигельминтное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		P02CC01	Пирантел						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Пирантел		Ипка Лабораториз Лимитед	P.O. Sejavta, District - Ratlam (M.P.) 457 001, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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="checkbox"/> ~