



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012447/01		Дата регистрации	12.08.2011		Дата решения	09.08.2023	
	Дата переоформления	17.04.2017		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Санофи-Авентис Франс						
		Страна	Франция						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Эрсефурил®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Нифуроксазид							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капсулы	200 мг	5 лет	Упаковки				
				При температуре не выше 30 град.					
		<ul style="list-style-type: none"> • 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - Без рецепта • 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - Без рецепта 							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Делфарм Дижон	6, Boulevard de l'Europe 21800 Quetigny, France			Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N012447/01-120811		2011		Эрсефурил®		
		2	Изм. №1 к П N012447/01-120811		2016	1	Эрсефурил®		
		3	Изм. №2 к П N012447/01-120811		2017	2	Эрсефурил®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - нитрофуран							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A07AX03		Нифуроксазид					
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
		Нифуроксазид		Делфарм Дижон	6, Boulevard de l'Europe 21800 Quetigny, France	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>