



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014823/01		Дата регистрации	26.12.2008		Дата решения	17.03.2017	
	Дата переоформления	19.02.2010		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ОАО "Гедеон Рихтер"						
		Страна	Венгрия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ретаболил							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Надролон							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для внутримышечного введения, [масляный]	50 мг/мл	5 лет	Упаковки				
				В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.					
		• 1 мл - ампулы - упаковки контурные пластиковые (поддоны) - пачки картонные - Не указано							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary			Венгрия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N014823/01-190210	2010		Ретаболил			
		2	Изм. №1 к П N014823/01-190210	2010	1	Ретаболил			
		3	Изм. №2 к П N014823/01-190210	2010	2	Ретаболил			
		4	Изм. №3 к П N014823/01-190210	2017	3	Ретаболил			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа анаболическое стероидное средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		A14AB01	Надролон						
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>
		Надролон		ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>