



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N016099/01		Дата регистрации	11.09.2012		Дата решения	15.08.2013	
	Дата переоформления	15.08.2013		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Абди Ибрахим Иляч Санайи ве Тидж А.Ш.						
		Страна	Турция						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Орнисид							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Орнидазол							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки покрытые пленочной оболочкой	250 мг	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Не указано					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Абди Ибрахим Иляч Санайи ве Тидж А.Ш.	Sanayi Mahallesi Tunc Caddesi No: 3 Esenyurt, Istanbul, Turkey	Турция			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N016099/01-110912	2012		Орнисид			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противопрозоидное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01XD03	Орнидазол						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Орнидазол	Орнидазол-Тривиум	Арти Драгс Лимитед	Plot No. W-60 (B), 61 (B), 71 (B), 72 (B), 73 (B), M.I.D.C., Tarapur, Tal. Palghar, Dist. Thane, State Maharashtra, 401506, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 000032-191216	~
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="Нет"/> <input type="text" value="~"/>