



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер П N016126/01 Дата регистрации 04.03.2010 Дата решения 05.04.2022</p> <p>Дата переоформления 05.04.2022 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Опелла Хелскеа Франс САС</p> <p>Страна: Франция</p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Маалокс®</p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Алгелдрат+Магния гидроксид</p>												
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">суспензия для приема внутрь</td> <td rowspan="2">~</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 15 мл - саше (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 15 мл - саше (6 шт.) - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		суспензия для приема внутрь	~	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 15 мл - саше (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 15 мл - саше (6 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
суспензия для приема внутрь	~	3 года	При температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> 15 мл - саше (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 15 мл - саше (6 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 											
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Фарматис</td> <td>Zone d' Activites № 1, 60190 ESTREES SAINT DENIS, France</td> <td>Франция</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фарматис	Zone d' Activites № 1, 60190 ESTREES SAINT DENIS, France	Франция		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фарматис	Zone d' Activites № 1, 60190 ESTREES SAINT DENIS, France	Франция									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>												
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N016126/01-050422</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Маалокс®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N016126/01-050422	2022		Маалокс®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	П N016126/01-050422	2022		Маалокс®									
9	<p>Фармако-терапевтическая группа: Фармако-терапевтическая группа антацидное средство</p>												
10	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>A02AX</td> <td>Антациды в комбинации с другими средствами</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	A02AX	Антациды в комбинации с другими средствами								
Код АТХ	АТХ												
A02AX	Антациды в комбинации с другими средствами												

		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	алюминия гидроксид		ЭсПиАй Фарма	Chemin du Vallon du Maire, 13240 Septemes, Les Vallons, France	~			~
		Магния гидроксид		ЭсПиАй Фарма	Chemin du Vallon du Maire, 13240 Septemes, Les Vallons, France	~			~
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>							Нет
									~