



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N011428/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="08.04.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="10.12.2021"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="07.07.2021"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Фармацевтический завод " ао"="" польфарма"=""/>	Страна <input type="text" value="Польша"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Ибупрофен-Акрихин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Ибупрофен"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		сuspензия для приема внутрь, апельсиновая	100 мг/5 мл	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке				
		<ul style="list-style-type: none"> <li>100 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой-дозатором/ - Без рецепта</li> <li>100 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со шприцем-дозатором и адаптером/ - Без рецепта</li> <li>200 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со шприцем-дозатором и адаптером/ - Без рецепта</li> </ul>							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО Отдел Медана в Серадзе	57 Polskiej Organizacji Wojskowej Str., 98-200 Sieradz, Poland	Польша			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N011428/01-050511	2011		Ибуфен®			
		2	Изм. №1 к П N011428/01-050511	2013	1	Ибуфен®			
		3	Изм. №2 к П N011428/01-050511	2015	2	Ибупрофен-Акрихин			
		4	Изм. №3 к П N011428/01-050511	2017	3	Ибупрофен-Акрихин			
		5	Изм. №4 к П N011428/01-050511	2017	4	Ибупрофен-Акрихин			
		6	Изм. №5 к П N011428/01-050511	2018	5	Ибупрофен-Акрихин			
		7	Изм. №6 к П N011428/01-050511	2020	6	Ибупрофен-Акрихин			
8	Изм. №7 к П N011428/01-050511	2021	7	Ибупрофен-Акрихин					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа НПВП							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M01AE01	Ибупрофен						
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
		Ибупрофен		Солара Эктив Фарма Сайенсиз Лимитед	R.S. No. 33 & 34, Mathur Road., Periyakalpet, Puducherry- 605014, India	~			~
		Ибупрофен		Хубэй Граньюлез Байокоз Фармасьютикал Компани Лтд	No. 122, Yangwan Road, Lingmun, Hubei Province, China	~			~
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="~"/>