



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014269/01		Дата регистрации	11.12.2008		Дата решения	03.03.2023	
	Дата переоформления	02.02.2018		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	Флагил®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Метронидазол							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		суппозитории вагинальные	500 мг	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Юнитер Ликвид Мануфэкчуринг	1-3, allée de la Neste, Z.I. d'en Sigal 31770, Colomiers, France			Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N014269/01-120313	2013		Флагил®			
		2	Изм. №1 к П N014269/01-120313	2013	1	Флагил®			
		3	Изм. №2 к П N014269/01-120313	2018	2	Флагил®			
		4	Изм. №3 к П N014269/01-120313	2021	3	Флагил®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное и противопаразитарное средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		G01AF01	Метронидазол						
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
		Метронидазол		Корден Фарма Бергамо С.п.А.	Via Bergamo 121 24047 Treviglio BG, Italy	~			~
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="~"/>