



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <b>П N011455/01</b>      Дата регистрации <b>24.06.2010</b>      Дата решения <b>14.11.2022</b></p> <p>Дата переоформления <b>22.08.2017</b>      Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b></p>																																			
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: <b>Наименование Байер АГ</b> <b>Страна Германия</b></p>																																			
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: <b>Фемоден®</b></p>																																			
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: <b>Гестоден+Этинилэстрадиол</b></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">таблетки покрытые оболочкой</td> <td rowspan="2">75 мкг+30 мкг</td> <td>5 лет</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 21 шт. - блистеры - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту</li> <li>• 21 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (63 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки покрытые оболочкой	75 мкг+30 мкг	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 21 шт. - блистеры - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту</li> <li>• 21 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (63 шт.) - По рецепту</li> </ul>																								
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																															
		Упаковки																																		
таблетки покрытые оболочкой	75 мкг+30 мкг	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																																	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 21 шт. - блистеры - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту</li> <li>• 21 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (63 шт.) - По рецепту</li> </ul>																																		
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>Байер Веймар ГмбХ и Ко. КГ</td> <td>Dobereinerstrasse 20, D-99427 Weimar, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Байер Веймар ГмбХ и Ко. КГ	Dobereinerstrasse 20, D-99427 Weimar, Germany	Германия																									
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Байер Веймар ГмбХ и Ко. КГ	Dobereinerstrasse 20, D-99427 Weimar, Germany	Германия																																
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></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 N011455/01-280313</td> <td>2013</td> <td></td> <td>Фемоден®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N011455/01-280313</td> <td>2013</td> <td>1</td> <td>Фемоден®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N011455/01-280313</td> <td>2014</td> <td>2</td> <td>Фемоден®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к П N011455/01-280313</td> <td>2014</td> <td>3</td> <td>Фемоден®</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к П N011455/01-280313</td> <td>2017</td> <td>4</td> <td>Фемоден®</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Изм. №5 к П N011455/01-280313</td> <td>2017</td> <td>5</td> <td>Фемоден®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N011455/01-280313	2013		Фемоден®	2	Изм. №1 к П N011455/01-280313	2013	1	Фемоден®	3	Изм. №2 к П N011455/01-280313	2014	2	Фемоден®	4	Изм. №3 к П N011455/01-280313	2014	3	Фемоден®	5	Изм. №4 к П N011455/01-280313	2017	4	Фемоден®	6	Изм. №5 к П N011455/01-280313	2017	5	Фемоден®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																																
1	П N011455/01-280313	2013		Фемоден®																																
2	Изм. №1 к П N011455/01-280313	2013	1	Фемоден®																																
3	Изм. №2 к П N011455/01-280313	2014	2	Фемоден®																																
4	Изм. №3 к П N011455/01-280313	2014	3	Фемоден®																																
5	Изм. №4 к П N011455/01-280313	2017	4	Фемоден®																																
6	Изм. №5 к П N011455/01-280313	2017	5	Фемоден®																																

		7	Изм. №6 к П N011455/01-280313	2018	6	Фемоден®			
		8	Изм. №7 к П N011455/01-280313	2018	7	Фемоден®			
		9	Изм. №8 к П N011455/01-280313	2019	8	Фемоден®			
		10	Изм. №9 к П N011455/01-280313	2020	9	Фемоден®			
		11	Изм. №10 к П N011455/01-280313	2022	10	Фемоден®			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		контрацептивное средство комбинированное (эстроген+гестаген)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		G03AA10	Гестоден и эстрогены						
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>
		Гестоден		Байер АГ	Ernst-Schering-Strasse 14, 59192 Bergkamen, Germany	~			~
		Этинилэстрадиол		Байер АГ	Ernst-Schering-Strasse 14, 59192 Bergkamen, Germany	~			~
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="~"/>