



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N016256/01	Дата регистрации	26.03.2010	Дата решения	18.01.2023
	Дата переоформления	27.07.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ЛЕО Фарма А/С			
	Страна	Дания				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Дайвонекс®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Кальципотриол				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		мазь для наружного применения	0.005%	2 года; после вскрытия - 6 мес	При температуре не выше 25 град.	
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 30 г - тубы - пачки картонные - 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)	ЛЕО Лэбораторис Лимитед	285 Cashel Road, Dublin 12, Ireland	Ирландия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N016256/01-270720	2020		Дайвонекс®
		2	Изм. №1 к П N016256/01-270720	2020	1	Дайвонекс®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
		псориаза средство лечения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		D05AX02	Кальципотриол			

классификация										
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>	
		Кальципотриол		ЛЕО Фарма А/С	Industriparken 55, DK-2750 Ballerup, Denmark	~			~	
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="~"/>