



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-004274"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="28.04.2017"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="13.05.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="13.05.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Д-р Фальк Фарма ГмбХ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Германия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Буденофальк"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Будесонид"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="3">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">гранулы кишечнорастворимые</td> <td rowspan="2">9 мг</td> <td>4 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="3">• 2215 мг - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			гранулы кишечнорастворимые	9 мг	4 года	При температуре не выше 30 град.		• 2215 мг - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту											
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
гранулы кишечнорастворимые	9 мг	4 года	При температуре не выше 30 град.																							
		• 2215 мг - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту																								
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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Лозан Фарма ГмбХ</td> <td>Eschbacher Strasse 2, 79427 Eschbach, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Лозан Фарма ГмбХ</td> <td>Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Лозан Фарма ГмбХ</td> <td>Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Д-р Фальк Фарма ГмбХ</td> <td>Leinenweberstrasse 5, 79108 Freiburg, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Лозан Фарма ГмбХ	Eschbacher Strasse 2, 79427 Eschbach, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Лозан Фарма ГмбХ	Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Лозан Фарма ГмбХ	Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany	Германия	4	Выпускающий контроль качества	Д-р Фальк Фарма ГмбХ	Leinenweberstrasse 5, 79108 Freiburg, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Лозан Фарма ГмбХ	Eschbacher Strasse 2, 79427 Eschbach, Germany	Германия																						
2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Лозан Фарма ГмбХ	Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany	Германия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Лозан Фарма ГмбХ	Otto-Hahn-Strasse 13, 79395 Neuenburg, Germany	Германия																						
4	Выпускающий контроль качества	Д-р Фальк Фарма ГмбХ	Leinenweberstrasse 5, 79108 Freiburg, Germany	Германия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="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>ЛП-004274-190319</td> <td>2019</td> <td></td> <td>Буденофальк</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>ЛП-004274-270422</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Буденофальк</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №1 к ЛП-004274-190319</td> <td>2019</td> <td>1</td> <td>Буденофальк</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №2 к ЛП-004274-190319</td> <td>2022</td> <td>2</td> <td>Буденофальк</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-004274-190319	2019		Буденофальк	2	ЛП-004274-270422	2022		Буденофальк	3	Изм. №1 к ЛП-004274-190319	2019	1	Буденофальк	4	Изм. №2 к ЛП-004274-190319	2022	2	Буденофальк
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-004274-190319	2019		Буденофальк																						
2	ЛП-004274-270422	2022		Буденофальк																						
3	Изм. №1 к ЛП-004274-190319	2019	1	Буденофальк																						
4	Изм. №2 к ЛП-004274-190319	2022	2	Буденофальк																						
9	<p>Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/></p>																									

	глюкокортикостероид								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A07EA06		Будесонид					
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
		Будесонид	Будесонид	Индустриале Кимика С.р.Л.	Via E. H. Grieg 13, 21047 Saronno (Varese), Italy	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		~
		Будесонид	Будесонид	Сикор Сосизта Италиана Кортикостероиди С.р.л.	Tenuta S. Alessandro, 13048, Santhia (VC), Italy	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		~
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="~"/>