



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-001494"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="10.02.2012"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="07.04.2022"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="02.10.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																																			
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Зентива к.с."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Чешская Республика"/></p>																																			
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Дициклен®"/></p>																																			
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Диеногест+Этинилэстрадиол"/></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 пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">2 мг+0.03 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 21 шт. - блистеры - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту • 21 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (63 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки покрытые пленочной оболочкой	2 мг+0.03 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 21 шт. - блистеры - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту • 21 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (63 шт.) - По рецепту 																								
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																															
		Упаковки																																		
таблетки покрытые пленочной оболочкой	2 мг+0.03 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																																	
		<ul style="list-style-type: none"> • 21 шт. - блистеры - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту • 21 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (63 шт.) - 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Лабораториос Леон Фарма С.А.</td> <td>C/La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, 24008 Villaquilambre (Leon), Spain</td> <td>Испания</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лабораториос Леон Фарма С.А.	C/La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, 24008 Villaquilambre (Leon), Spain	Испания																									
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лабораториос Леон Фарма С.А.	C/La Vallina s/n, Poligono Industrial Navatejera, 24008 Villaquilambre (Leon), Spain	Испания																																
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 001494-100212</td> <td>2012</td> <td></td> <td>Дициклен®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП 001494-100212</td> <td>2013</td> <td>1</td> <td>Дициклен®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП 001494-100212</td> <td>2016</td> <td>2</td> <td>Дициклен®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛП 001494-100212</td> <td>2016</td> <td>3</td> <td>Дициклен®</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к ЛП 001494-100212</td> <td>2016</td> <td>4</td> <td>Дициклен®</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Изм. №5 к ЛП 001494-100212</td> <td>2017</td> <td>5</td> <td>Дициклен®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП 001494-100212	2012		Дициклен®	2	Изм. №1 к ЛП 001494-100212	2013	1	Дициклен®	3	Изм. №2 к ЛП 001494-100212	2016	2	Дициклен®	4	Изм. №3 к ЛП 001494-100212	2016	3	Дициклен®	5	Изм. №4 к ЛП 001494-100212	2016	4	Дициклен®	6	Изм. №5 к ЛП 001494-100212	2017	5	Дициклен®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																																
1	ЛП 001494-100212	2012		Дициклен®																																
2	Изм. №1 к ЛП 001494-100212	2013	1	Дициклен®																																
3	Изм. №2 к ЛП 001494-100212	2016	2	Дициклен®																																
4	Изм. №3 к ЛП 001494-100212	2016	3	Дициклен®																																
5	Изм. №4 к ЛП 001494-100212	2016	4	Дициклен®																																
6	Изм. №5 к ЛП 001494-100212	2017	5	Дициклен®																																

		7	Изм. №6 к ЛП 001494-100212	2020	6	Дициклен®			
		8	Изм. №7 к ЛП 001494-100212	2021	7	Дициклен®			
		9	Изм. №8 к ЛП 001494-100212	2022	8	Дициклен®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа контрацептивное средство комбинированное (эстроген+гестаген)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		G03FA15	Диеногест и эстрогены						
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
		Этинилэстрадиол		Индустриале Кимика С.р.Л.	Via E. H. Grieg 13, 21047 Saronno (Varese), Italy	~			~
		Диеногест		Индустриале Кимика С.р.Л.	Via E. H. Grieg 13, 21047 Saronno (Varese), Italy	~			~
		Этинилэстрадиол		Аспен Осс Б.В.	Kloosterstraat 6, 5349 AB Oss, The Netherlands	~			~
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="~"/>