



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N010489/01		Дата регистрации	21.06.2010		Дата решения	07.04.2023	
	Дата переоформления	30.01.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Домпе Фармачеутичи С.п.А.						
		Страна	Италия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Флуифорт							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Карбоцистеин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		сироп	90 мг/мл	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 120 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте со стаканчиком мерным/ - Без рецепта					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Домпе Фармачеутичи С.п.А.	Via Campo di Pile (loc. ZONA INDUSTRIALE) - 67100 L'Aquila, Italy			Италия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N010489/01-300123		2023		Флуифорт		
		2	Изм. №1 к П N010489/01-300123		2023	1	Флуифорт		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа отхаркивающее муколитическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R05CB03	Карбоцистеин						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Карбоцистеин		Моэкс БСН С.Л.	Poligono Industrial Aquiberia, Zenc 12 - 08755 Castellbisbal, Barcelona, Spain	~			~
		Карбоцистеин		Моэкс Каталана С.Л.	Poligono Industrial Sur, Cesar Martinell i Brunet, 12A, 08191 Rubi, Barcelona, Spain	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>