



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001540	Дата регистрации	27.02.2012	Дата решения	10.04.2023
	Дата переоформления	10.04.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Италфармако С.п.А.			
	Страна	Италия				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Глиатилин				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Холина альфосцерат				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для приема внутрь	600 мг/7 мл	3 года	Упаковки	
				При температуре не выше 25 град.		
		• 7 мл - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Италфармако С.А.	San Rafael, 3, 28108 Alcobendas, Madrid, Spain	Испания
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Мифарм С.п.А.	Via Bernardo Quaranta, 12 - 20141 Milano (MI), Italy	Италия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП 001540-270212	2012		Делецит
		2	Изм. №1 к ЛП 001540-270212	2016	1	Глиатилин
		3	Изм. №2 к ЛП 001540-270212	2020	2	Глиатилин
		4	Изм. №3 к ЛП 001540-270212	2022	3	Глиатилин
		5	Изм. №4 к ЛП 001540-270212	2023	4	Глиатилин

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		ноотропное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		N07AX02	Холина альфосцерат						
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
		Холина альфосцерат		Кеми С.п.А.	Via Vadisi, 5 - Patrica (Fr), Italy	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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="checkbox"/> ~