



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-002621	Дата регистрации	12.09.2014	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	02.07.2021
	Дата переоформления	16.10.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Закрытое Акционерное Общество "ЭВАЛАР" (ЗАО "ЭВАЛАР")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Фибралакс						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Подорожника овального семян оболочка						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		порошок для приготовления суспензии для приема внутрь	~	3 года	Упаковки При температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 5 г - пакетики (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакетики (15 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакетики (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакетики (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакетики (40 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Закрытое Акционерное Общество "ЭВАЛАР" (ЗАО "ЭВАЛАР")	659332, Алтайский край, г. Бийск, ул. Социалистическая, д. 23/6		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП 002621-120914	2014		Фибралакс		
		2	Изм. №1 к ЛП 002621-120914	2018	1	Фибралакс		
		3	Изм. №2 к ЛП 002621-120914	2019	2	Фибралакс		

		4	Изм. №3 к ЛП 002621-120914	2019	3	Фибралакс
		5	Изм. №4 к ЛП 002621-120914	2020	4	Фибралакс
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
		слабительное средство растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		A06AC01	Исфагула (Подорожника овального или блошного семена)			
11	Фармацевтическая субстанция					
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="~"/>