



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-006859	Дата регистрации	17.03.2021	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	11.01.2023	
	Дата переоформления	11.01.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Ингал"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Анидулафунгин-И							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Анидулафунгин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	100 мг	3 года	Упаковки При температуре 2-8 град. • 100 мг - флаконы - 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)	Общество с ограниченной ответственностью "Ингал"	Московская обл., г.о. Истра, с. Павловская Слобода, ул. Красная, зд. 3		Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-006859-170321	2021		Анидулафунгин-И			
		2	Изм. №1 к ЛП-006859-170321	2023	1	Анидулафунгин-И			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		J02AX06	Анидулафунгин						

классификация									
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
		Анидулафунгин	Анидулафунгин	БрайтДжене Фармасьютикал Ко.Лтд	C25-C28, No. 218, Xinghu Road, Suzhou Industrial Park, Suzhou, Jiangsu, China	~			~
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="~"/>