ЕЭК

Справка

## Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер П N01	4327	/01		Дата регист	рации 1	0.12.2	009				Дата решения 10.12.200	09
1									Разрег	шён ввод в гражд об	дански борот д	й Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наим		Пьер Ф Франці		I							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Экл	аран 5										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бензоила пероксид											
	Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка		Срок годност	1			ловия хранения	
_		отентрогаетия форми				, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		2 года	<b>Упаковки</b> При температуре не выше 25 г			на 25 град	
5		гель для наружного применения			5%		• 45 г - тубы полиэтиленовые - пачки картонные - Б						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Сталия произволства				Производитель		Адрес производите			зводителя	Страна
6		1 Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)				Пьер Фабр Медикамент Продакшн				Etablissement PROGIPHARM, Rue du Lycee, Zone Industrielle de Cuiry 45500 Gien, France			Франция
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции											
8	1					омер НД			Год	№ изм		Наименование	
	документация	1 Π N014327/01-101209							2009		Э	Экларан 5	
9	Фармако-терапевтическая группа	я Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство											
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	D102	Код ATX AE01		Бензоила пероксид	Į			AT	x			

1	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 из прекурсоров
		Бензоила пероксид		Аркема	Usine de Loison-sous- Lens, 62880 Vendin-le- Vieil, France	~			~
1.	2 Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП  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							