



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-002895	Дата регистрации	04.03.2015	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	02.03.2023
	Дата переоформления	23.06.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Микодерил®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Нафтифин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		раствор для наружного применения	1%	5 лет	Упаковки При температуре не выше 25 град. • 10 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 15 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 20 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 30 мл - флакон-капельницы - 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)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")		Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18		Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-002895-280917		2017		Микодерил®	
		2	Изм. №1 к ЛП-002895-280917		2019	1	Микодерил®	
		3	Изм. №2 к ЛП-002895-280917		2019	2	Микодерил®	

		4	Изм. №3 к ЛП-002895-280917	2019	3	Микодерил®			
		5	Изм. №4 к ЛП-002895-280917	2020	4	Микодерил®			
		6	Изм. №5 к ЛП-002895-280917	2020	5	Микодерил®			
		7	Изм. №6 к ЛП-002895-280917	2021	6	Микодерил®			
		8	Изм. №7 к ЛП-002895-280917	2021	7	Микодерил®			
		9	Изм. №8 к ЛП-002895-280917	2022	8	Микодерил®			
		10	Изм. №9 к ЛП-002895-280917	2023	9	Микодерил®			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>					противогрибковое средство		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		D01AE22	Нафтифин						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Нафтифин	Нафтифина гидрохлорид	Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, ул. Автомобильная, д. 3, лит. Б	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-001317-290120	~
		Нафтифин	Нафтифина гидрохлорид	Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт-Петербург, пос. Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5, лит. А	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-001317-290120	~
		Нафтифин	Нафтифина гидрохлорид	Чунцин Хуапонт Шэнчэнь Фармасьютикал Ко., Лтд	No. 666, Rongjun Road, Nanjin Avenue, Hechuan District, Chongqing, P.R. China, 401520	4 года	При температуре не выше 25 град., в герметичной, оригинальной упаковке	ФС-001331/1-221121	~
		Нафтифин	Нафтифина гидрохлорид	Олон С.п.А.	Via Livelli 1, Frazione Mairano, I-26852, Casaletto Lodigiano (Lodi), Italy	5 лет	При температуре не выше 25 град.	ФС-000926-281222	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<b>Нет</b>
		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							~