



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014306/01		Дата регистрации	17.08.2007		Дата решения	20.04.2023	
	Дата переоформления	30.08.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Ипсен Консьюмер Хелскеа САС						
		Страна	Франция						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Фортранс®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Макрогол							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		порошок для приготовления раствора для приема внутрь	64 г	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 30 град. • 73.69 г - пакетики (4 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)	Бофур Ипсен Индастри	Rue Ethe Virton, 28100 Dreux, France		Франция		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N014306/01-300822	2022		Фортранс®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа осмотическое слабительное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A06AD65	Макрогол, в комбинации с другими препаратами						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Макрогол		Сасол Джомани ГмбХ	Paul Baumann Strasse 1, 45772 Marl, Germany	~			~
		Макрогол		Кларант Продукте (Дейчленд) ГмбХ	Industrieparkstrasse 1, 84508 Burgkirchen, Germany	~			~
		Макрогол		Доу Кемикал Кампани	St. Charles Operations, E-park plant, Highway 3142, 70057 Hahnville, Louisiana, USA	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>