



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-007120	Дата регистрации	24.06.2021	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	16.11.2022
	Дата переоформления	16.11.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "ЭРКАФАРМ" (АО "ЭРКАФАРМ")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	АЛЛЕРГОЛАН						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Диметинден						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		капли для приема внутрь	1 мг/мл	3 года	Упаковки			
				При температуре не выше 25 град. • 20 мл - флаконы - 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)	Общество с ограниченной ответственностью "Тюльская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тюльская фармацевтическая фабрика")		г. Тула, Торховский проезд, д. 10	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-007120-240621	2021		Аллерголан		
		2	Изм. №1 к ЛП-007120-240621	2022	1	Аллерголан		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		R06AB03	Диметинден					

классификация		Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
11	Фармацевтическая субстанция	Диметинден		Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")	г. Тула, Торховский проезд, д. 10	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		~
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="Нет"/> <input type="text" value="~"/>