



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015947/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="25.08.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.09.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="03.07.2019"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																		
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="УПСА САС"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Франция"/></p>																		
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Фервекс®"/></p>																		
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Парацетамол+Фенирамин+[Аскорбиновая кислота]"/></p>																		
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для приема внутрь, малиновый с сахаром</td> <td rowspan="2">500 мг+25 мг+200 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>12.75 г - пакетики (8 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul> </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для приема внутрь, лимонный с сахаром</td> <td rowspan="2">500 мг+25 мг+200 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>13.1 г - пакетики (12 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>13.1 г - пакетики (4 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>13.1 г - пакетики (8 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для приема внутрь, малиновый с сахаром	500 мг+25 мг+200 мг	3 года	При температуре 15-25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>12.75 г - пакетики (8 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>		порошок для приготовления раствора для приема внутрь, лимонный с сахаром	500 мг+25 мг+200 мг	3 года	При температуре 15-25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>13.1 г - пакетики (12 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>13.1 г - пакетики (4 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>13.1 г - пакетики (8 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																	
порошок для приготовления раствора для приема внутрь, малиновый с сахаром	500 мг+25 мг+200 мг	3 года	При температуре 15-25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> <li>12.75 г - пакетики (8 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>																	
порошок для приготовления раствора для приема внутрь, лимонный с сахаром	500 мг+25 мг+200 мг	3 года	При температуре 15-25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> <li>13.1 г - пакетики (12 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>13.1 г - пакетики (4 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>13.1 г - пакетики (8 шт.) - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>																	
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>УПСА САС</td> <td>979 avenue des Pyrenees, 47520 Le Passage, France</td> <td>Франция</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	УПСА САС	979 avenue des Pyrenees, 47520 Le Passage, France	Франция								
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна															
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	УПСА САС	979 avenue des Pyrenees, 47520 Le Passage, France	Франция															
7	<p>Инструкция по применению <input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																		

лекарственного препарата									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	П N015947/01-030719			2019		Фервекс®	
		2	Изм. №1 к П N015947/01-030719			2019	1	Фервекс®	
		3	Изм. №2 к П N015947/01-030719			2020	2	Фервекс®	
		4	Изм. №3 к П N015947/01-030719			2021	3	Фервекс®	
		5	Изм. №4 к П N015947/01-030719			2021	4	Фервекс®	
		6	Изм. №5 к П N015947/01-030719			2022	5	Фервекс®	
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b> ОРЗ и "простуды" симптомов средство устранения (анальгетирующее ненаркотическое средство+Н1-гистаминовых рецепторов блокатор+витамин)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b> N02BE51	<b>АТХ</b> Парацетамол, в комбинации с другими препаратами (исключая психотропные препараты)						
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>
		Фенирамин		Харика Драгз Привайт Лтд	Sy.No.165/A & 165/E, Gummadidala Village Medak District, Telangana State, India	~			~
		Парацетамол		СпекДжиэкс ЭлЭлСи	Raleigh Pharmaceutical Plant, 8801 Capital Boulevard, Raleigh, NC 27616, USA	~			~
		Парацетамол		Гранулес Индия Лимитед	Plot No. 15A/1, Phase-III, IDA, Jeedimetla, Hyderabad - 500 055, Andhra Pradesh, India	~			~
		Парацетамол		Аньцю Луань Фармасьютикал Ко.Лтд	No.35, Weixu North Road, 262100 Anqiu City, Shandong Province, China	~			~
		Аскорбиновая кислота		ДСМ Нутришнл Продактс (ЮК) Лимитед	Dalry, Ayrshire, KA24 5JJ, United Kingdom	~			~
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="~"/>