



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011042/01		Дата регистрации	06.07.2010		Дата решения	24.08.2020	
	Дата переоформления	22.05.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")						
		Страна	Республика Беларусь						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Аллохол							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Активированный уголь+Желчь+Крапивы двудомной листья+Чеснока посевного луковицы							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые оболочкой	~	4 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (1290 шт.) - ящики картонные (12900 шт.) - In-Bulk</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (150 шт.) - коробки картонные (1500 шт.) - для стационаров</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (160 шт.) - коробки картонные (1600 шт.) - для стационаров</li> <li>• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 3 кг - пакеты - барабаны - In-Bulk</li> <li>• 3 кг - пакеты - контейнеры пластиковые - In-Bulk</li> <li>• 3 кг - пакеты - коробки картонные - In-Bulk</li> <li>• 3 кг - пакеты - ящики - In-Bulk</li> </ul>				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель			Адрес производителя		Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Закрытое акционерное общество "Межрегиональная Фармацевтическая Производственно-Дистрибьюторская Корпорация "БИОТЭК" (ЗАО "МФПДК "БИОТЭК")			127253, г. Москва, ул. Псковская, д. 12, корп. 4		Россия

	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Закрытое акционерное общество "Межрегиональная Фармацевтическая Производственно-Дистрибьюторская Корпорация "БИОТЭК" (ЗАО "МФПДК "БИОТЭК")	127253, г. Москва, ул. Псковская, д. 12, корп. 4	Россия
	3	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия
	4	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия
	5	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, д. 3, Республика Беларусь	Республика Беларусь
	6	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, д. 3, Республика Беларусь	Республика Беларусь
	7	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, д. 3, Республика Беларусь	Республика Беларусь
	8	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "Межрегиональная Фармацевтическая Производственно-Дистрибьюторская Корпорация "БИОТЭК" (ЗАО "МФПДК "БИОТЭК")	127253, г. Москва, ул. Псковская, д. 12, корп. 4	Россия
	9	Выпускающий контроль качества	ОАО "Марбиофарм"	424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121	Россия
	10	Выпускающий контроль качества	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь
7	Инструкция по применению лекарственного препарата <input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п 1	Номер НД П N011042/01-220519	Год 2019	№ изм Аллохол
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа желчегонное средство			
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ A05AX	АТХ Другие препараты для лечения заболеваний желчевыводящих путей		
11	Фармацевтическая субстанция				
12	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			<input type="button" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>