

МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№UA/1280/01/01

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу
затверджене наказом МОЗ України від 01.08.2014 № 537

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та постановою
Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про затвердження
Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і
розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)" лікарський
засіб

ГРИЗЕОФУЛЬВІН,

таблетки по 125 мг

перереєстрований в Україні терміном на 5 років

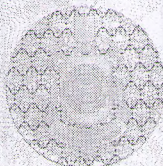
Заявник:

Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр
«Борищівський хіміко-фармацевтичний завод»
Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 01.08.2019

Реєстраційне посвідчення оформлене 04.08.2014

РП 018893



ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ГРИЗЕОФУЛЬВІН**

Лікарська форма:
таблетки по 125 мг

Шлях введення: *пероральний*

Код АТХ: *D01B A01*

Показання до застосування:

мікози шкіри, волосся та нігтів, спричинені грибками роду Trichophyton, Microsporum, Erydermophyton: трихофітія, фавус, мікроспорія волосяної частини голови та гладенької шкіри, епідермофітія шкірних покривів (у т.ч. пахова епідермофітія), дерматомікози стоп та кистей, оніхомікози

Вид і розмір упаковки:

по 20 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону з маркуванням українською та російською мовами

Термін зберігання: *4 роки*

Виробник(и) лікарського засобу:

*Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод»
Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17*



**ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

ГРИЗЕОФУЛЬВІН,

таблетки по 125 мг

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

1 таблетка містить: гризеофульвіну 125 мг

Допоміжні речовини:

*лактози моногідрат, крохмаль кукурудзяний, поліетиленгліколь,
повідон, магнію стеарат*

Начальник Управління
фармацевтичної діяльності



Л.В. Коношевич

