



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	П N014703/02
Дата регистрации:	18.08.2009
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	16.10.2014
Регистрационное удостоверение выдано:	бессрочно
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО, Польша Pharmaceutical Works "POLPHARMA" S.A., 19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland
Торговое наименование лекарственного препарата:	Трихопол®
Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование лекарственного препарата:	Метронидазол
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки вагинальные, 500 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ):	
метронидазол 500.00 мг, вспомогательные вещества (микрокристаллическая целлюлоза 151.00 мг, повидон-24.50 мг, кросповидон 14.00 мг, кремния диоксид коллоидный 3.50 мг, стеариновая кислота 7.00 мг)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки и в потребительской упаковке, комплектность):	таблетки вагинальные, 500 мг (блистер) 5/10 x 1/2 (пачка картонная)
Условия отпуска:	По рецепту
Реквизиты нормативной документации:	П.N014703/02-180809

005385

Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

Производитель (Все стадии производства)

Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО,
Польша / Pharmaceutical Works "POLPHARMA"
S.A., Poland

19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland

Первый заместитель Министра



И.Н. Каграманян