



## Регистрационное удостоверение



|    |  |  |   |
|----|--|--|---|
| 1  | Номер <input type="text" value="ЛСР-007007/08"/>   | Дата регистрации <input type="text" value="02.09.2008"/>   | Дата решения <input type="text" value="22.12.2020"/>  |
|    | Дата переоформления <input type="text" value="22.12.2020"/>                                  | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>  |   |
| 2  | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <input type="text" value="ОАО " марбиофарм"=""/>  | Страна <input type="text" value="Россия"/>  |
| 3  | Торговое наименование лекарственного препарата   | <input type="text" value="Пустырника настойка"/>   |   |
| 4  | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование                 | <input type="text" value="Пустырника травы настойка"/>   |   |
| 5  | Формы выпуска  | Лекарственная форма <input type="text" value="настойка"/>  | Дозировка <input type="text" value="~"/>  |
|    |  | Срок годности <input type="text" value="2 года"/>  | Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре 8-15 град."/>                 |
|    |  | Упаковки <input type="text" value="• 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта&lt;br/&gt;• 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта"/>  |   |
| 6  | Сведения о стадиях производства  | № п/п <input type="text" value="1"/>   | Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>    |
|    |  | Производитель <input type="text" value="ОАО " марбиофарм"=""/>   | Адрес производителя <input type="text" value="424006, Республика Марий Эл, г. Йошкар-Ола, ул. Карла Маркса, д. 121"/> |
|    |  | Страна <input type="text" value="Россия"/>   |   |
| 7  | Инструкция по применению лекарственного препарата  | <input type="text" value="Показать инструкции"/>   |   |
| 8  | Нормативная документация   | № п/п  | Номер НД  |
|    |  | 1  | ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 2  | Изм. №1 к ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 3  | Изм. №2 к ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 4  | Изм. №3 к ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 5  | Изм. №4 к ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 6  | Изм. №5 к ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 7  | Изм. №6 к ЛСР-007007/08-020908  |
|    |  | 8  | Изм. №7 к ЛСР-007007/08-020908  |
| 9  | Фармако-терапевтическая группа   | Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="седативное средство растительного происхождения"/>  |   |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация   | Код АТХ <input type="text" value="N05CM"/>   | АТХ <input type="text" value="Другие снотворные и седативные средства"/>  |
| 11 | Фармацевтическая субстанция  |  |   |
| 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="~"/> |   |