



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013827/01		Дата регистрации	08.07.2007		Дата решения	30.08.2023	
	Дата переоформления	30.08.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ЭВЕР Нейро Фарма ГмбХ						
		Страна	Австрия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Церебролизин®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для инъекций	~	5 лет	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
		<ul style="list-style-type: none"> • 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 10 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 20 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя				Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	141345, Московская обл., Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д. 10, д. 11, д. 12				Россия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	141345, Московская обл., Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д. 10, д. 11, д. 12				Россия
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	141345, Московская обл., Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д. 10, д. 11, д. 12				Россия

		4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ	Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, German	Германия			
		5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ	Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, German	Германия			
		6	Производитель (готовой ЛФ)	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ	Bruesseler Strasse 18, 07747 Jena, German	Германия			
		7	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ	Otto-Schott-Strasse 15, 07745 Jena, Germany	Германия			
		8	Производитель (готовой ЛФ)	ЭВЕР Фарма Йена ГмбХ	Otto-Schott-Strasse 15, 07745 Jena, Germany	Германия			
		9	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	141345, Московская обл., Сергиево-Посадский муниципальный район, сельское поселение Березняковское, пос. Беликово, д. 10, д. 11, д. 12	Россия			
		10	Выпускающий контроль качества	ЭВЕР Нейро Фарма ГмбХ	Oberburgau 3, A-4866 Unterach am Attersee, Austria	Австрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N013827/01-210817		2017		Церебролизин®		
		2	Изм. №1 к П N013827/01-210817		2019	1	Церебролизин®		
		3	Изм. №2 к П N013827/01-210817		2020	2	Церебролизин®		
		4	Изм. №3 к П N013827/01-210817		2020	3	Церебролизин®		
		5	Изм. №4 к П N013827/01-210817		2020	4	Церебролизин®		
		6	Изм. №5 к П N013827/01-210817		2022	5	Церебролизин®		
		7	Изм. №6 к П N013827/01-210817		2023	6	Церебролизин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		ноотропное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		N06BX		Другие психостимуляторы и ноотропные препараты					
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		~	Церебролизин концентрат	ЭВЕР Нейро Фарма ГмбХ	Oberburgau 3, A-4866 Unterach am Attersee, Austria	1 год	При температуре не выше 25 град.	ФС-000974-160817	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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="checkbox"/> ~