ЕЭК

Сервис

РΟП

## Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	^	ЛП-№(000316)-0 ления 05.12.2022		Дата регистрации 20.07.2021		Разрешён ввод	Дата решения 05.12.202 в гражданский Бессрочный	2			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование 3		ное общество "ФармФирма	"Сотекс" (З.		оборот до				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Нейрокс®									
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Этилметилгидроксипиридина сукцинат									
				_ 1		Срок годности	Условия хранения				
			Лекарственна	я форма	Дозировка		Vnarodru				
5	Формы выпуска	раствор для внут		имышечного введения	<u> </u>	<ul> <li>2 мл - ампулы</li> <li>2 мл - ампулы</li> <li>2 мл - ампулы</li> <li>5 мл - ампулы</li> <li>5 мл - ампулы</li> <li>5 мл - ампулы</li> </ul>	Упаковки При температуре не выше 25 град.  (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту				
5	Формы выпуска  Сведения о  стадиях	Ng		имышечного введения		<ul> <li>2 мл - ампулы</li> <li>2 мл - ампулы</li> <li>2 мл - ампулы</li> <li>2 мл - ампулы</li> <li>5 мл - ампулы</li> <li>5 мл - ампулы</li> <li>5 мл - ампулы</li> </ul>	При температуре не выше 25 град.  (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту	Стран			

		2 Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)				первичную	(ЗАО "ФармФирма "Сотекс")							Россия
		3	3 Производитель (готовой ЛФ)				Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" Московская обл., г.о. Сергиево- (ЗАО "ФармФирма "Сотекс") Посадский, пос. Беликово, д. 10							Россия
		4 Выпускающий контроль качества				качества	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" Московская обл., г.о. Сергиево- (ЗАО "ФармФирма "Сотекс") Ро							Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции												
8	Нормативная	Нормативная № п/п					Номер НД Год				№	ИЗМ	Наименован	ие
	документация	1 ЛП-№(000316)-(РГ-RU)-0512				(PΓ-RU)-0512	222	222 2022			Нейрокс®			
9	Фармако- терапевтическая группа	анті	иоксидант	тное средст	во			Фармако-терапевтич	еская групп	a				
	Анатомо-													
1(	терапевтическая химическая	N07	Kод A <sup>*</sup> XX		Трочи	е препараты л	ппя печения забот	певаний нервной си	<b>АТХ</b> істемы					
	классификация	1107	7171	*	ipo in	• препараты д		терыны перынын сп	ICT CIVIDI					
1	Фармацевтическая субстанция	Я Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование			Этилметилгидроксипиридина сукцинат		Производитель	Адрес		Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД вещес	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров	
		Этилметилгидроксипиридина		химико- фармацевтическая			Калужская область, г.с Обнинск", Обнинск, I шоссе, зд. 2, 3, 15	о. "Город г. Киевское	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	P N001916/01- 170418	~		
				Этилметилгидроксипиридина сукцинат		ООО "Научно- производственная фирма "КЕМ"	188663, Ленинград обл., Всеволожс район, п. Кузьмолов район ст. Капитолов корпус 142	ский ский, o,	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	P N001916/01- 170418	~		
			ілметилги, цинат	дроксипирі	идина	Этилметилги сукцинат	дроксипиридина	ограниченной ответственностью	194292, г. О Петербург,	Санкт- ул. ительная,	4 года	В защищенном от света месте, при	ЛСР-004227/09- 090321	~

				(ООО "Фармамед")			температуре не выше 30 град.		
		Этилметилгидроксипиридина сукцинат		ограниченной ответственностью	249032, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское ш., 109 км, ГНУ ВНИИСХРАЭ	3 года	При температуре не выше 25 град.	ЛСР-001704/07- 260707	~
		Наличие лекарственного преп	арата в перечне ЖНВЛП						Да
12	Особые отметки	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							