



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-003840/09		Дата регистрации	21.05.2009		Дата решения	14.06.2022	
	Дата переоформления	14.06.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "ФАРМАСИЛ"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Энтеросгель®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Полиметилсилоксана полигидрат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		паста для приема внутрь, сладкая	~	3 года	Упаковки При температуре 4-30 град. • 15 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 225 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ТНК СИЛМА"(ООО "ТНК СИЛМА")		399851, Липецкая обл., г. Данков, ул. Л. Толстого, д. 32/2		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-003840/09-140622	2022		Энтеросгель®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа энтеросорбирующее средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		A07B	КИШЕЧНЫЕ АДСОРБЕНТЫ						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Полиметилсилоксана полигидрат	Полиметилсилоксана полигидрат	Общество с ограниченной ответственностью "ТНК СИЛМА"(ООО "ТНК СИЛМА")	399851, Липецкая обл., г. Данков, ул. Зайцева, д. 8	5 лет	При температуре не ниже 4 град. (не замораживать)	ЛСР-008310/08-220322	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>