



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-003015/09"/> Дата регистрации <input type="text" value="16.04.2009"/> Дата решения <input type="text" value="27.10.2016"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="27.10.2016"/> Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: <input type="text" value="Наименование ООО " вид"="" фарма=""/></p> <p>Страна: <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: <input type="text" value="Стемокин®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: <input type="text" value="~"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">Формы выпуска спрей назальный дозированный</td> <td rowspan="3">25 мкг/доза</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано • 3 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано • 5 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано </td> </tr> <tr> <td colspan="2"></td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска спрей назальный дозированный	25 мкг/доза	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано • 3 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано • 5 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
Формы выпуска спрей назальный дозированный	25 мкг/доза	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано • 3 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано • 5 мл - флаконы с насосом-дозатором - пачки картонные - Не указано 																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Закрытое акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (ЗАО "МБНПК "Цитомед")</td> <td>199178, г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Закрытое акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (ЗАО "МБНПК "Цитомед")	199178, г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж	Россия															
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Закрытое акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (ЗАО "МБНПК "Цитомед")	199178, г. Санкт-Петербург, Васильевский остров, Малый проспект, д. 57, корп. 4, лит. Ж	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛСР-003015/09-160409</td> <td>2009</td> <td></td> <td>Стемокин®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛСР-003015/09-160409</td> <td>2010</td> <td>1</td> <td>Стемокин®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛСР-003015/09-160409</td> <td>2013</td> <td>2</td> <td>Стемокин®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛСР-003015/09-160409</td> <td>2015</td> <td>3</td> <td>Стемокин®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-003015/09-160409	2009		Стемокин®	2	Изм. №1 к ЛСР-003015/09-160409	2010	1	Стемокин®	3	Изм. №2 к ЛСР-003015/09-160409	2013	2	Стемокин®	4	Изм. №3 к ЛСР-003015/09-160409	2015	3	Стемокин®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛСР-003015/09-160409	2009		Стемокин®																						
2	Изм. №1 к ЛСР-003015/09-160409	2010	1	Стемокин®																						
3	Изм. №2 к ЛСР-003015/09-160409	2013	2	Стемокин®																						
4	Изм. №3 к ЛСР-003015/09-160409	2015	3	Стемокин®																						

		5	Изм. №4 к ЛСР-003015/09-160409	2016	4	Стемокин®			
		6	Изм. №5 к ЛСР-003015/09-160409	2016	5	Стемокин®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		иммуномодулирующее средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L03	ИММУНОСТИМУЛЯТОРЫ						
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
		L-изолейцил-L-глутамил-L-триптофана натриевая соль	Стемокин	Общество с ограниченной ответственностью "БЕРАХИМ" (ООО "БЕРАХИМ")	249037, Калужская область, г. Обнинск, Киевское шоссе, 110 км	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-006781/08-200808	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							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							~