



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер P N002321/03 Дата регистрации 01.07.2008 Дата решения 01.06.2023</p> <p>Дата переоформления 01.06.2023 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																																										
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Наименование ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</p> <p>Страна: Россия</p>																																										
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Тыквеол®</p>																																										
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: ~</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="2">масло для приема внутрь</td> <td rowspan="2">~</td> <td>2 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		масло для приема внутрь	~	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	• 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта																															
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																																						
		Упаковки																																									
масло для приема внутрь	~	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																																								
		• 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта																																									
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</td> <td>400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td></td> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</td> <td>400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td></td> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</td> <td>400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td></td> <td>4</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</td> <td>400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td></td> <td>5</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</td> <td>400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td></td> <td>6</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ЗАО НПО "Европа-Биофарм"</td> <td>400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12	Россия		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12	Россия		3	Производитель (готовой ЛФ)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12	Россия		4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	Россия		5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	Россия		6	Производитель (готовой ЛФ)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	Россия
Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																						
	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12	Россия																																						
	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12	Россия																																						
	3	Производитель (готовой ЛФ)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400048, г. Волгоград, ул. Землячки, д.12	Россия																																						
	4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	Россия																																						
	5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	Россия																																						
	6	Производитель (готовой ЛФ)	ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	Россия																																						

		7	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество Научно-производственное объединение "Европа-Биофарм"				г. Волгоград, ул. Поддубного, д. 33а	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	P N002321/03-010623		2023		Тыквеол®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		Гепатопротекторы; средства, влияющие на обмен веществ в предстательной железе							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A05BA, G04CX		Гепатопротекторы; средства, влияющие на обмен веществ в предстательной железе					
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
		Тыквы обыкновенной семян масло		ЗАО НПО "Европа-Биофарм"	400078, г. Волгоград, ул. 2-я Горная, 4	~			~
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="~"/>