



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-001272	Дата регистрации	21.07.2011	Дата решения	30.05.2023
	Дата переоформления	02.04.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген")			
	Страна	Россия				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Простакор®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Простаты экстракт				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для внутримышечного введения	5 мг/мл	3 года	Упаковки	
				В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.		
		<ul style="list-style-type: none"> <li>1 мл - ампулы (10 шт.) - коробки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Научно-производственное объединение по медицинским иммунобиологическим препаратам "Микроген" (АО "НПО "Микроген")	450014, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Новороссийская, д. 105	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-001272-240519	2019		Простакор®
		2	Изм. №1 к ЛС-001272-240519	2020	1	Простакор®
		3	Изм. №2 к ЛС-001272-240519	2021	2	Простакор®
		4	Изм. №3 к ЛС-001272-240519	2022	3	Простакор®

		5	Изм. №4 к ЛС-001272-240519	2022	4	Простакор®	
		6	Изм. №5 к ЛС-001272-240519	2023	5	Простакор®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					простатита хронического средство лечения
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ				
		G04BX	Другие препараты, применяемые в урологии				
11	Фармацевтическая субстанция						
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="~"/>	