Справка

Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер ЛС-002719 Дата регистрации 05.04.2012									Дата решения 18.10.2017		
	Дата переоформления 18.10.2017 Разрешён ввод в гражданский оборот до									Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	регистрационного удостоверения Страна Украина										
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Проп	осол-Н									
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Прополис										
	Формы выпуска	Лекарственная форма			Дозировка	Срок годности Условия хранения						
						Упаковки						
5		спрей	для местно	ого применения	~	2 года В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 20 г - баллоны - пачки картонные /в комплекте с распылителем/ - Без рецепта • 60 г - баллоны - пачки картонные /в комплекте с распылителем/ - Без рецепта						
	Сведения о стадиях производства	№ п/ п	Стадия производства Производитель							Ад	Адрес производителя Страна	
6		1 Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) ООО "Микрофарм" 20								013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. Украина		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	нению Показать инструкции										
8	Нормативная		№ п/п		Номер НД			од	№ изм		Наименование	
	документация		1 ЛС-002719-181017 2017						Пропосол-Н			
9	Фармако-терапевтическая группа Фармако-терапевтическая группа группа репарации тканей стимулятор природного происхождения											
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	A01A	<mark>Код АТХ</mark> D11	АТХ Прочие препараты								
1												

1	1	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечен средств, псих. вен прекурсор	цеств и их
			Прополис			61013, г. Харьков, ул. Шевченко, д. 20	~			~	
1	2	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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								Нет ~