



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000252	Дата регистрации	16.02.2011	Дата решения	28.06.2022
	Дата переоформления	30.06.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	АО "Фармцентр ВИЛАР"			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	РОТОКАН-ВИЛАР®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	(Календулы лекарственной цветков+Ромашки аптечной цветков+Тысячелистника обыкновенного травы) экстракт				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		экстракт для приема внутрь и местного применения, [жидкий]	~	4 года	Упаковки	
В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.						
				<ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 40 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - 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)	АО "Фармцентр ВИЛАР"	г. Москва, ул. Грина д. 7, стр. 15, стр. 27, стр. 29	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-000252-300620	2020		Ротокан-Вилар®
		2	Изм. №1 к ЛП-000252-300620	2020	1	Ротокан-Вилар®

		3	Изм. №2 к ЛП-000252-300620	2022	2	Ротокан-Вилар®
9	Фармако-терапевтическая группа	<p style="text-align: center;">Фармако-терапевтическая группа</p> противовоспалительное средство растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<p style="text-align: center;">Код АТХ</p> A01AB11	<p style="text-align: center;">АТХ</p> Прочие препараты			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	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				<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>