



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N016054/01		Дата регистрации	22.12.2009		Дата решения	03.12.2015	
	Дата переоформления	25.06.2014		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Сандоз д.д.						
		Страна	Словения						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Деприм®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые оболочкой	60 мг	2 года	Упаковки При температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лек д.д.	Verovskova 57, 1000 Ljubljana, Slovenia			Словения	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	НД 42-7136-02	2002		Деприм®			
		2	Изм. №1 к НД 42-7136-02	2006	1	Деприм®			
		3	Изм. №2 к НД 42-7136-02	2007	2	Деприм®			
		4	Изм. №3 к НД 42-7136-02	2008	3	Деприм®			
		5	Изм. №4 к НД 42-7136-02	2010	4	Деприм®			
		6	Изм. №5 к НД 42-7136-02	2014	5	Деприм®			

		7	Изм. №6 к НД 42-7136-02	2015	6	Деприм®
		8	Изм. №7 к НД 42-7136-02	2015	7	Деприм®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антидепрессант растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		N06AX25	Зверобоя трава			
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="~"/>