



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-000475/09"/>	Дата регистрации <input type="text" value="27.01.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="02.05.2023"/>									
	Дата переоформления <input type="text" value="02.05.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>										
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")'/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Элеутерококка экстракт жидкий"/>										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Элеутерококка колючего корневищ и корней экстракт"/>										
5	Формы выпуска	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Лекарственная форма</th> <th>Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">экстракт для приема внутрь</td> <td rowspan="2">~</td> <td>4 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	экстракт для приема внутрь	~	4 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 	
Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения									
экстракт для приема внутрь	~	4 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.									
		<ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 										
6	Сведения о стадиях производства	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")</td> <td>420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна								
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия								
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>										
8	Нормативная документация	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛСР-000475/09-020523</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Элеутерококка экстракт жидкий</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-000475/09-020523	2023		Элеутерококка экстракт жидкий
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование								
1	ЛСР-000475/09-020523	2023		Элеутерококка экстракт жидкий								
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="общетонизирующее средство растительного происхождения"/>										
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="A13A"/>	АТХ <input type="text" value="ОБЩЕТОНИЗИРУЮЩИЕ ПРЕПАРАТЫ"/>									
11	Фармацевтическая субстанция											
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>	<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>									