



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N001798/01	Дата регистрации 25.03.2009	Дата решения 01.12.2017				
	Дата переоформления 01.12.2017	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО")	Страна Россия				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Пустырника настойка					
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Пустырника трава					
5	Формы выпуска	Лекарственная форма настойка	Дозировка ~				
		Срок годности 3 года	Условия хранения Упаковки В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 0.9 кг - бутылки - коробки картонные - для стационаров • 0.9 кг - бутылки - ящики картонные - для стационаров • 18 кг - канистры - для стационаров • 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 4.5 кг - канистры - для стационаров • 9 кг - канистры - для стационаров 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО")	192019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А	Россия	
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО")	Тульская область, Дубенский район, село Воскресенское, ул. Заводская, д. 1а	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции					
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	
		1	P N001798/01-011217	2017		Пустырника настойка	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа седативное средство растительного происхождения					
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ				
		N05CM	Другие снотворные и седативные средства				
11	Фармацевтическая субстанция						
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП					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					~