



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000466	Дата регистрации	05.05.2010	Дата решения	02.02.2023
	Дата переоформления	18.04.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Зентива к.с.			
		Страна	Чешская Республика			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Галстена®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки подъязычные гомеопатические	~	3 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 12 шт. - блистеры - коробки картонные (12 шт.) - Без рецепта • 12 шт. - блистеры (2 шт.) - коробки картонные (24 шт.) - Без рецепта • 12 шт. - блистеры (3 шт.) - коробки картонные (36 шт.) - Без рецепта • 12 шт. - блистеры (4 шт.) - коробки картонные (48 шт.) - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Рихард Биттнер АГ	Ossiacherstrasse 7, 9560 Feldkirchen, Austria	Австрия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-13545-05	2005		Галстена®
		2	Изм. №1 к НД 42-13545-05	2006	1	Галстена®
		3	Изм. №2 к НД 42-13545-05	2009	2	Галстена®
		4	Изм. №3 к НД 42-13545-05	2009	3	Галстена®

		5	Изм. №4 к НД 42-13545-05	2016	4	Галстена®
		6	Изм. №5 к НД 42-13545-05	2016	5	Галстена®
		7	Изм. №6 к НД 42-13545-05	2017	6	Галстена®
		8	Изм. №7 к НД 42-13545-05	2018	7	Галстена®
		9	Изм. №8 к НД 42-13545-05	2019	8	Галстена®
		10	Изм. №9 к НД 42-13545-05	2022	9	Галстена®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
		гомеопатическое средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
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="~"/>