



Регистрационное удостоверение



1	Номер	<input type="text" value="ЛСР-004674/07"/>	Дата регистрации	<input type="text" value="11.12.2007"/>	Дата решения	<input type="text" value="03.02.2023"/>
	Дата переоформления	<input type="text" value="03.02.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до	<input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	<input (ао="" \"красногорсклексредства\")"="" type="text" value="Акционерное общество \" красногорские="" лекарственные="" средства\"=""/>			
		Страна	<input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Фитопектол® №1 (Грудной сбор №1)"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Алтея корни+Душицы обыкновенной трава+Мать-и-мачехи обыкновенной листья"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		<input type="text" value="сбор измельченный"/>	~	3 года	Упаковки При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Красногорские лекарственные средства" (АО "Красногорсклексредства")	143444 Московская обл., г. Красногорск, мкр. Опалиха, ул. Мира, д. 25	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛСР-004674/07-030223	2023		Фитопектол® №1 (Грудной сбор №1)
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа отхаркивающее средство растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
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="~"/>