



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-005323	Дата регистрации	31.01.2019	Дата окончания действия	31.01.2024	Дата решения	29.07.2019
	Дата переоформления	29.07.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Эбботт Хелскеа Продактс Б.В.					
		Страна	Нидерланды					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бетасерк®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бетагистин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		таблетки, диспергируемые в полости рта	24 мг	3 года	При температуре не выше 30 град. <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 20 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - По рецепту • 20 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фамар Л'Эйль	Zone Industrielle N1, Route de Crulai, 61300 L'Aigle		Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-005323-290719	2019		Бетасерк®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гистамина препарат						

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		N07CA01		Бетагистин					
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Бетагистин		Финорга	Avenue du Lac, BP 30, 64150 Mourenx, France	~			~
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="~"/>