



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000299		Дата регистрации	17.02.2011		Дата окончания действия	17.02.2016		Дата решения	29.12.2011		
		Разрешён ввод в гражданский оборот до										5 лет	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	УП "Минскинтеркапс"										
		Страна	Республика Беларусь										
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Черника 36,6											
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~											
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения								
					Упаковки								
		капсулы	~	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.								
				• 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель		Адрес производителя			Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		УП "Минскинтеркапс"		220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26, Республика Беларусь			Республика Беларусь			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции											
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование					
		1	ЛП 000299-170211			2011		Черника 36,6					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа											
		растительного происхождения средство для регенерации фоторецепторов сетчатки											
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ										
		S01XA	Другие препараты, применяемые в офтальмологии										

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
		Черники обыкновенной плодов экстракт		Утрако Холланд Б. В.	Catharijnesingel 44, 3511 GC Utrecht, Nederlands	~			~
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="~"/>