



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N010150	Дата регистрации	01.09.2011	Дата решения	03.10.2022
	Дата переоформления	30.06.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Доктор Вильмар Швабе ГмбХ & Ко. КГ			
		Страна	Германия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Умкалор				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Пеларгонии сидовидной корней экстракт				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для приема внутрь	~	Упаковки		
				2 года; после вскрытия - 6 мес	При температуре не выше 25 град.	
				<ul style="list-style-type: none"> • 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 		
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Доктор Вильмар Швабе ГмбХ & Ко. КГ	Willmar-Schwabe-Strasse 4, 76227 Karlsruhe, Germany	Германия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N010150-201221	2021		Умкалор
		2	Изм. №1 к П N010150-201221	2022	1	Умкалор
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		~	~			

классификация									
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Пеларгонии сидовидной корней экстракт		Швабе Экстракта ГмбХ & Ко.КГ	Willmar-Schwabe-Str.4, 76227 Karlsruhe, Germany	~			~
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="~"/>