



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N000180/01	Дата регистрации 13.05.2009	Дата решения 21.10.2019
	Дата переоформления 20.03.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Закрытое акционерное общество "Московская фармацевтическая фабрика" (ЗАО "Московская фармацевтическая фабрика")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Прополис	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма мазь для наружного применения гомеопатическая	Дозировка ~
		Срок годности 3 года	Условия хранения При температуре не выше 25 град. • 25 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 30 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
		Производитель Закрытое акционерное общество "Московская фармацевтическая фабрика" (ЗАО "Московская фармацевтическая фабрика")	Адрес производителя 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1
		Страна Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п 1	Номер НД P N000180/01-200319
		Год 2019	№ изм ~
		Наименование Прополис	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ ~	АТХ ~
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование ~	Торг. наим. Прополис Própolis
		Производитель Закрытое акционерное общество "Московская фармацевтическая фабрика" (ЗАО "Московская фармацевтическая фабрика")	Адрес 125239, г. Москва, Фармацевтический проезд, д. 1
		Срок годности 3 года	Условия хранения При температуре не выше 25 град.
		Фармакоп. статья / Номер НД ЛСР-003746/09-121218	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
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	
		Нет	
		~	