



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000467	Дата регистрации	04.05.2010	Дата решения	02.02.2023
	Дата переоформления	07.07.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Зентива к.с.			
	Страна	Чешская Республика				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гентос®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки подъязычные гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 20 шт. - блистеры - коробки картонные (20 шт.) - Без рецепта • 20 шт. - блистеры (2 шт.) - коробки картонные (40 шт.) - Без рецепта • 20 шт. - блистеры (3 шт.) - коробки картонные (60 шт.) - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Рихард Биттнер АГ	Ossiacherstrasse 7, 9560 Feldkirchen, Austria	Австрия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-13546-05	2005		Гентос®
		2	Изм. №1 к НД 42-13546-05	2006	1	Гентос®
		3	Изм. №2 к НД 42-13546-05	2009	2	Гентос®
		4	Изм. №3 к НД 42-13546-05	2009	3	Гентос®
		5	Изм. №4 к НД 42-13546-05	2009	4	Гентос®

		6	Изм. №5 к НД 42-13546-05	2016	5	Гентос®	
		7	Изм. №6 к НД 42-13546-05	2016	6	Гентос®	
		8	Изм. №7 к НД 42-13546-05	2017	7	Гентос®	
		9	Изм. №8 к НД 42-13546-05	2018	8	Гентос®	
		10	Изм. №9 к НД 42-13546-05	2019	9	Гентос®	
		11	Изм. №10 к НД 42-13546-05	2020	10	Гентос®	
		12	Изм. №11 к НД 42-13546-05	2021	11	Гентос®	
		13	Изм. №12 к НД 42-13546-05	2021	12	Гентос®	
		14	Изм. №13 к НД 42-13546-05	2022	13	Гентос®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					гомеопатическое средство
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ				
		~	~				
11	Фармацевтическая субстанция						
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>					<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>