



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-008540/09		Дата регистрации	26.10.2009		Дата решения	31.01.2011	
		Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Закрытое акционерное общество "Ростовская фармацевтическая фабрика" (ЗАО "Ростовская фармацевтическая фабрика")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Боярышника настойка							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		настойка	~	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.				
		<ul style="list-style-type: none"> 25 мл - флакон-капельницы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта 25 мл - флакон-капельницы темного стекла (98 шт.) - коробки картонные - Без рецепта 25 мл - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта 25 мл - флаконы темного стекла (72 шт.) - коробки картонные - Без рецепта 							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель			Адрес производителя	Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Закрытое акционерное общество "Ростовская фармацевтическая фабрика" (ЗАО "Ростовская фармацевтическая фабрика")			344065, г. Ростов-на-Дону, ул. 50 летия Ростсельмаша, 7	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-008540/09-261009	2009		Боярышника настойка			
		2	Изм. №1 к ЛСР-008540/09-261009	2011	1	Боярышника настойка			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа кардиотоническое средство растительного происхождения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C01EB04	Боярышника гликозиды						
11	Фармацевтическая субстанция								
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							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							~