Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛС-00	00324	Дата ре	гистрации 15	5.03.2010						2.2011	
	Дата переоформления 29.12.2011 Разрешён ввод в гражданский оборот до											
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	Нилерланлы	ринг Б.В.								
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Валдисперт®										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~										
	Формы выпуска	Лекап	ственная форма	Дозировка	Ср	Срок годности			Условия хранения			
		- Creating	· · · ·		Упаковки							
5		таблетки покр	ытые оболочкой	125 мг	• 25	При температуре не выше 30 град. 5 шт блистеры - пачки картонные (25 шт.) - Без рецепта 5 шт блистеры (2 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта 5 шт блистеры (4 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - Без рецепта						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/ П Стадия производства				Производитель			с производителя	оизводителя		
O								^v erijn Stuartweg Vetherlands	Stuartweg 60, 1112 AX Diemen, the нидерла			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
	Нормативная документация	№ п/п		НД		Год	у № изг	м Н	Іаименова	ание		
8		1	ЛС-000324-040411		201	1	Валдиспер	T®				
ð		2	Изм. №1 к ЛС-000324-0		201	1 1	Валдиспер	T®				
		3	Изм. №2 к ЛС-000324-040411 2011					1 2	Валдиспер	Валдисперт®		
9	Фармако-терапевтическая	Фармако-терапевтическая группа										
フ	группа	седативное сре	едство растительного пр	оисхождения	[

10 Анатомо-терапевтическая классификация Код АТХ N05CM09 Валерианы корни								ATX				
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			
		Валерианы лекарственной корней экстракт		Вемедиа Мэнюфекчуринг Б.В.	Verijn Stuartweg 60, 1112 AX Diemen, the Netherlands	~			~			
	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП										
12		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										