



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N003510/01		Дата регистрации	17.07.2008		Дата решения	04.08.2010	
	Дата переоформления	02.12.2009		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "ДОКТОР Н"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Эхинацея-плюс							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гранулы гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 10 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 15 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 15 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 20 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 20 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 20 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 40 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 5 г - пеналы полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 5 г - пеналы полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							

8	Нормативная документация	<b>№ п/п</b>	<b>Номер НД</b>	<b>Год</b>	<b>№ изм</b>	<b>Наименование</b>
		1	P N003510/01-021209	2009		Эхинацея-плюс
		2	Изм. №1 к P N003510/01-021209	2010	1	Эхинацея-плюс
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>				
		гомеопатическое средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
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="~"/>