



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012112/01		Дата регистрации	16.09.2011		Дата решения	02.02.2023	
	Дата переоформления	03.08.2021		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	Нотта®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капли для приема внутрь гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света и сильных электромагнитных полей месте, при температуре не выше 25 град. • 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - 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 42-10507-05	2005		Нотта®			
		2	Изм. №1 к НД 42-10507-05	2007	1	Нотта®			
		3	Изм. №2 к НД 42-10507-05	2009	2	Нотта®			

		4	Изм. №3 к НД 42-10507-05	2011	3	Нотта®	
		5	Изм. №4 к НД 42-10507-05	2017	4	Нотта®	
		6	Изм. №5 к НД 42-10507-05	2018	5	Нотта®	
		7	Изм. №6 к НД 42-10507-05	2019	6	Нотта®	
		8	Изм. №7 к НД 42-10507-05	2020	7	Нотта®	
		9	Изм. №8 к НД 42-10507-05	2021	8	Нотта®	
		10	Изм. №9 к НД 42-10507-05	2022	9	Нотта®	
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="~"/>