



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013114/01		Дата регистрации	12.09.2011		Дата решения	02.02.2023	
	Дата переоформления	04.08.2021		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	Гентос®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капли гомеопатические	~	5 лет	Упаковки				
					В защищенном от света и сильных электромагнитных полях месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 50 мл - флаконы - 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)		Рихард Биттнер АГ	Ossiacherstrasse 7, 9560 Feldkirchen, Austria		Австрия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	НД 42-6123-05		2005		Гентос®		
		2	Изм. №1 к НД 42-6123-05		2007	1	Гентос®		
		3	Изм. №2 к НД 42-6123-05		2009	2	Гентос®		

		4	Изм. №3 к НД 42-6123-05	2011	3	Гентос®	
		5	Изм. №4 к НД 42-6123-05	2017	4	Гентос®	
		6	Изм. №5 к НД 42-6123-05	2018	5	Гентос®	
		7	Изм. №6 к НД 42-6123-05	2019	6	Гентос®	
		8	Изм. №7 к НД 42-6123-05	2020	7	Гентос®	
		9	Изм. №8 к НД 42-6123-05	2021	8	Гентос®	
		10	Изм. №9 к НД 42-6123-05	2022	9	Гентос®	
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	<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="~"/>	