



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013117/01		Дата регистрации	05.09.2011		Дата решения	02.02.2023	
	Дата переоформления	26.01.2022		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	Ременс®							
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 сильных электромагнитных полей месте, при температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке				
					<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	П N013117/01-050911			2011		Ременс®	
		2	Изм. №1 к П N013117/01-050911			2012	1	Ременс®	
		3	Изм. №2 к П N013117/01-050911			2012	2	Ременс®	

		4	Изм. №3 к П N013117/01-050911	2017	3	Ременс®	
		5	Изм. №4 к П N013117/01-050911	2018	4	Ременс®	
		6	Изм. №5 к П N013117/01-050911	2019	5	Ременс®	
		7	Изм. №6 к П N013117/01-050911	2020	6	Ременс®	
		8	Изм. №7 к П N013117/01-050911	2022	7	Ременс®	
		9	Изм. №8 к П N013117/01-050911	2022	8	Ременс®	
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="~"/>	