



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011382/01		Дата регистрации	02.02.2011		Дата решения	03.05.2023	
	Дата переоформления	18.03.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Энгельхард Арцнаймиттель ГмбХ и Ко.КГ						
		Страна	Германия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Проспан®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Плюща обыкновенного листьев экстракт							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения			
		раствор для приема внутрь	2.5 мл	3 года; после вскрытия - 6 мес		Упаковки При температуре не выше 25 град. • 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 200 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)	Энгельхард Арцнаймиттель ГмбХ и Ко.КГ		Herzbergstrasse 3, 61138 Niederdorfelden, Germany		Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N011382/01-180322	2022		Проспан®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа отхаркивающее средство растительного происхождения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R05CA	Отхаркивающие препараты						

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
		Плюща обыкновенного листьев экстракт		Энгельхард Арцнаймиттель ГмбХ и Ко.КГ	Herzbergstrasse 3, 61138 Niederdorfelden, Germany	~			~
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="~"/>