



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | |
|---|--|--|---|--|--|-------|--------------|------------|--|
| 1 | Номер | P N000705/01 | | Дата регистрации | 07.11.2011 | | Дата решения | 27.01.2022 | |
| | Дата переоформления | 27.01.2022 | | Разрешён ввод в гражданский оборот до | Бессрочный | | | | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование | Скан Биотек Лимитед | | | | | | |
| | | Страна | Индия | | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | Аскорутин | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Аскорбиновая кислота+Рутозид | | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | | | |
| | | таблетки | 50 мг+50 мг | 3 года | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | | | | |
| | | <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта • 30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта | | | | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | | | Страна | |
| | | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Общество с ограниченной ответственностью "РОЗЛЕКС ФАРМ" (ООО "РОЗЛЕКС ФАРМ") | 171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1 | | | Россия | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | Показать инструкции | | | | | | | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД | | Год | № изм | Наименование | | |
| | | 1 | P N000705/01-071111 | | 2011 | | Аскорутин | | |
| | | 2 | Изм. №1 к P N000705/01-071111 | | 2016 | 1 | Аскорутин | | |
| | | 3 | Изм. №2 к P N000705/01-071111 | | 2020 | 2 | Аскорутин | | |
| | | 4 | Изм. №3 к P N000705/01-071111 | | 2022 | 3 | Аскорутин | | |

| | | | | | | | | | |
|----------------------|--|---|---|--|---|----------------------|--|-----------------------------|---|
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа | | | | | | | |
| | | витамины | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | | АТХ | | | | | |
| | | C05CA51 | Рутозид, в комбинации с другими препаратами | | | | | | |
| 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 |
| | | Рутозид | Рутозида тригидрат | Сичуан Ксиели Фармасьютикал Ко.Лтд | Pharmaceutical Industrial Park, Pengzhou, Sichuan Province, 611930, China | 3 года | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | П N013343/01-300117 | ~ |
| | | Рутозид | Рутозида тригидрат | Сичуан Ксиели Фармасьютикал Ко.Лтд | East Section of 2nd Ring Road, Pengzhou, Sichuan, China | 3 года | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | П N013343/01-300117 | ~ |
| | | Рутозид | Рутин | Керсежен Агронегосиус И Лтда | Unidade Industrial San-Luis, Rua Marly Sarney, 120, Ivar Saldanha, 65040-840-Sun Luis, MA, Brazil | 5 лет | В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 40 град. | П N011907/01-290411 | ~ |
| | | Аскорбиновая кислота | Аскорбиновая кислота | СиЭсПиСи Вейшинг Фармасаеутикал (Шийяжуаньг) Ко.Лтд. | No. 236 Huanghe Street High-tech Industrial Development Zone Shijiazhuang Hebei Province, China | 3 года | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. | ЛСР-001713/07-140617 | ~ |
| Аскорбиновая кислота | Аскорбиновая кислота (витамин С) | Норсист Фармасьютикал Груп Ко. Лтд | No. 37, Zhonggong Bei Street, Tiexi District, Shenyang, China | 3 года | В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке (не допуская контакта с металлом) | ЛСР-001570/08-021017 | ~ | | |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | | 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 | | | | | | | ~ |