



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000316)-(РГ-RU)		Дата регистрации	20.07.2021		Дата решения	05.12.2022	
	Дата переоформления	05.12.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Нейрокс®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Этилметилгидроксипиридина сукцинат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для внутривенного и внутримышечного введения	50 мг/мл	5 лет	Упаковки При температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 5 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя			Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")		Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д. 10			Россия

		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д. 10	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д. 10	Россия			
		4	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "ФармФирма "Сотекс" (ЗАО "ФармФирма "Сотекс")	Московская обл., г.о. Сергиево-Посадский, пос. Беликово, д. 11	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(000316)-(РГ-RU)-051222		2022		Нейрокс®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антиоксидантное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N07XX	Прочие препараты для лечения заболеваний нервной системы						
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
		Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Закрытое акционерное общество химико-фармацевтическая компания" (ЗАО "ОХФК")	Калужская область, г.о. "Город Обнинск", г. Обнинск, Киевское шоссе, зд. 3а, стр. 2, 3, 15	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	P N001916/01-170418	~
		Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	ООО "Научно-производственная фирма "КЕМ"	188663, Ленинградская обл., Всеволожский район, п. Кузьмолровский, район ст. Капитолово, корпус 142	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	P N001916/01-170418	~
		Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Общество с ограниченной ответственностью "Фармамед"	194292, г. Санкт-Петербург, ул. Домостроительная, д. 16, лит. Е, лит. И	4 года	В защищенном от света месте, при	ЛСР-004227/09-090321	~

			(ООО "Фармамед")			температуре не выше 30 град.		
	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Этилметилгидроксипиридина сукцинат	Общество с ограниченной ответственностью "БИОН" (ООО "БИОН")	249032, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское ш., 109 км, ГНУ ВНИИСХРАЭ	3 года	При температуре не выше 25 град.	ЛСР-001704/07-260707	~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>