



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

22.02.2019 № 20-2-4086278/Р/90С

На № _____ от _____

**Решение о включении
фармацевтической субстанции,
произведенной для реализации,
в государственный реестр
лекарственных средств для
медицинского применения**



Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 34 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и на основании представленного заявления № 100748 (вх. № 4086278 от 19.11.2018) и документов по результатам проведенной экспертизы принято решение о включении фармацевтической субстанции, произведенной для реализации, в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения:

Пустырника настойка

(торговое наименование лекарственного средства)

Пустырника трава

(международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного средства)

субстанция-жидкость

(лекарственная форма, дозировка)

Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО"
(ООО "РОСБИО"), Россия

Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, литер А
(все стадии производства)

Тульская обл., Дубенский р-н, село Воскресенское, ул. Заводская, д. 1а
(все стадии производства)

(наименование и адрес места осуществления производства)

Общество с ограниченной
ответственностью "РОСБИО"
(ООО "РОСБИО")

ул. Мельничная, 12, литер А,
г. Санкт-Петербург, 192019

К решению о включении фармацевтической субстанции в государственный реестр лекарственных средств для медицинского применения прилагаются копия заключения комиссии экспертов, представленного письмом от 18.07.2019, № 14918 на 15 л. в 1 экз. и нормативная документация ФС 001919-220719 в 1 экз.

Реестровая запись № ФС-001919
Дата включения в реестр 22.07.2019

Директор Департамента
государственного регулирования
обращения лекарственных средств



Ф. А. Романов