



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-000471/09		Дата регистрации	27.01.2009		Дата решения	10.12.2021	
	Дата переоформления	10.12.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ")						
	Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Агри®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гранулы гомеопатические	~	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 10 г - пакеты (2 шт.) - 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)	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная фирма "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ" (ООО "НПФ "МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ")			454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-000471/09-270109	2009		Агри (Антигриппин гомеопатический)			
		2	Изм. №1 к ЛСР-000471/09-270109	2009	1	Агри (Антигриппин гомеопатический)			
		3	Изм. №2 к ЛСР-000471/09-270109	2011	2	Агри (Антигриппин гомеопатический)			
		4	Изм. №3 к ЛСР-000471/09-270109	2012	3	Агри			
		5	Изм. №4 к ЛСР-000471/09-270109	2018	4	Агри			

		6	Изм. №5 к ЛСР-000471/09-270109	2019	5	Агри	
		7	Изм. №6 к ЛСР-000471/09-270109	2021	6	Агри®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					гомеопатическое средство
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ				
		~	~				
11	Фармацевтическая субстанция						
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				~	