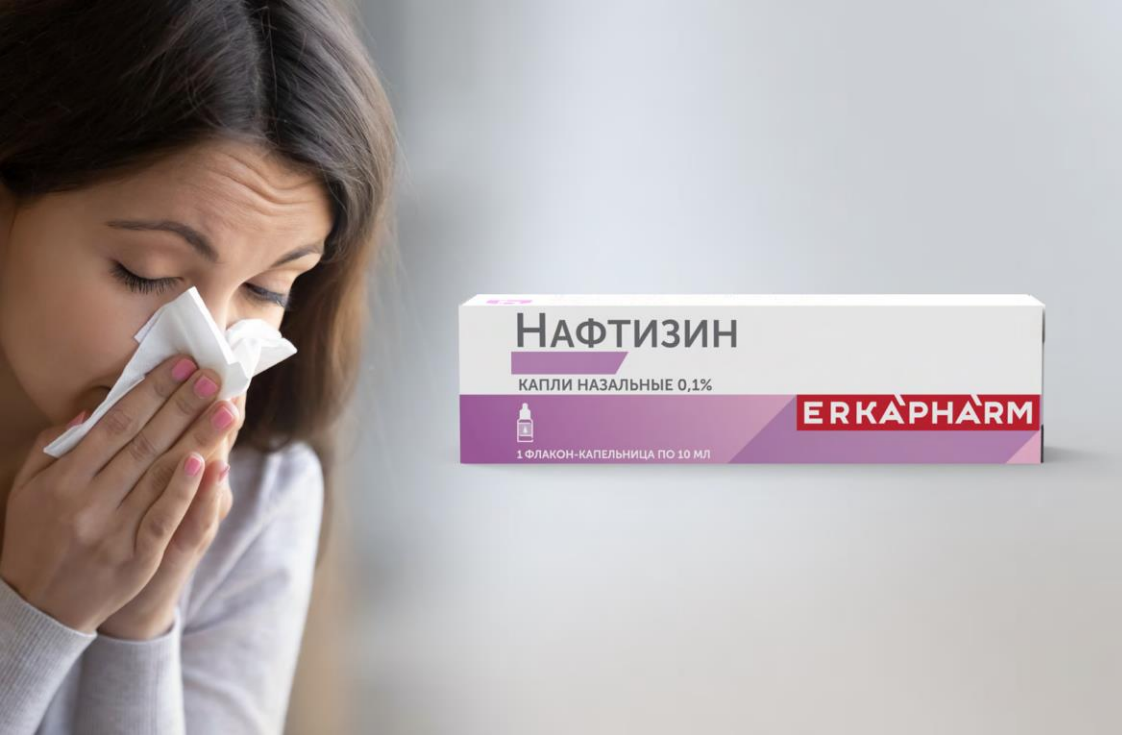


Зонтичный бренд ERKAPHARM

Присутствие в **≈65** кластерах сети в качестве лекарств и их аналогов

ПРИЕМЛЕМАЯ
ЦЕНА
=
ВЫСОКОЕ
КАЧЕСТВО





Эркафарм Сульфацил натрия

- Конъюнктивит
- Блефарит
- Гнойная язва роговицы
- Профилактика и лечение бленнореи у новорожденных

Эркафарм Эркафарм Нафтизин

- Острые риниты
- Аллергические риниты
- Для облегчения проведения риноскопии
- Для остановки носовых кровотечений
- Ларингит



Эркафарм Мелатонин

- Нормализует циркадные ритмы
- Адаптирует организм к быстрой смене часовых поясов
- Снижает стрессовые реакции
- Регулирует нейроэндокринные функции



МЕЛАТОНИН 3 МГ

ГАРМОНИЯ СНА

ЕРКАФАРМ

30
КАПСУЛ
МАССОЙ 360 МГ

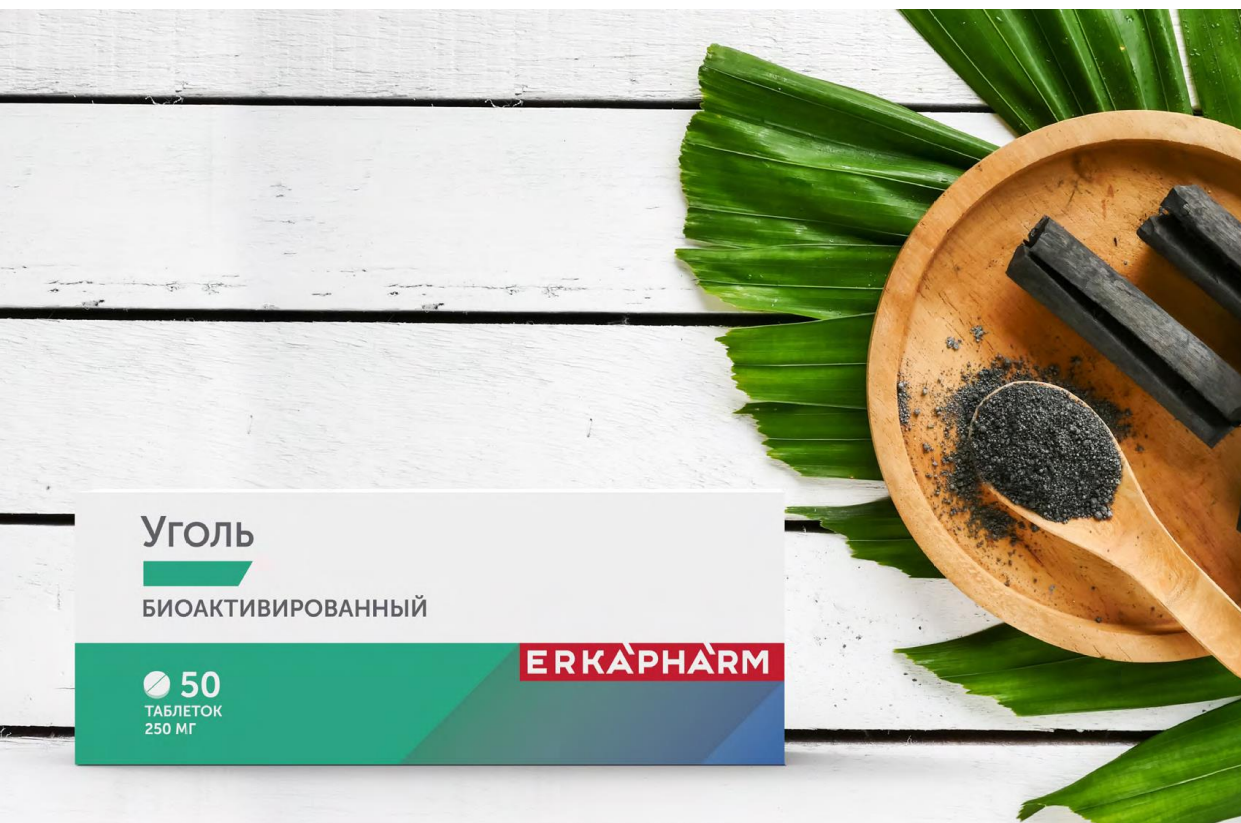


Эркафарм валериана

- Обладает мягким успокаивающим действием
- Нормализует сон
- Без сахара

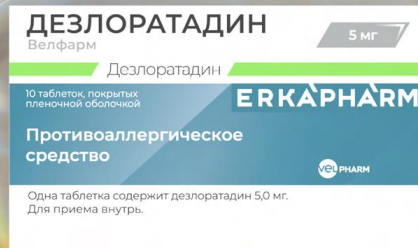
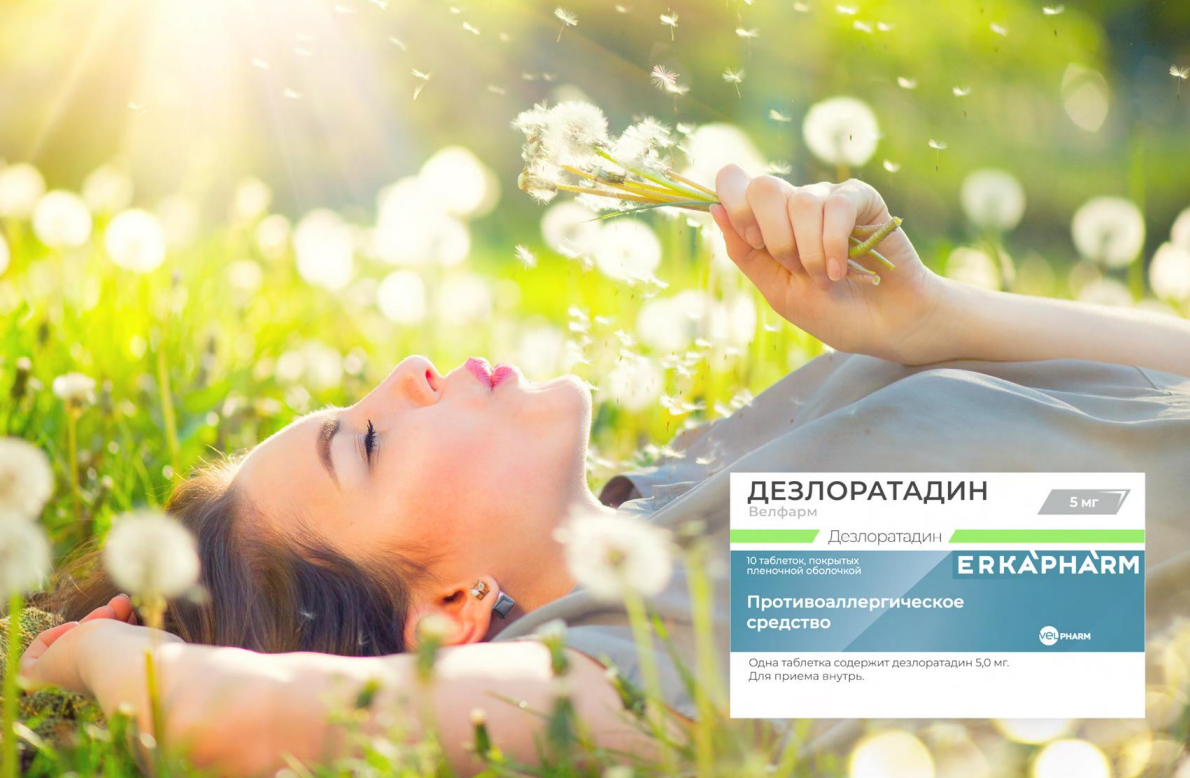
Эркафарм Уголь активированный

- Адсорбирующее средство
- Нейтрализует токсины
- Содержит микрокристаллическую целлюлозу



Эркафарм Магния сульфат

- Запор
- Очищение кишечника перед диагностическими манипуляциями
- Отравление солями тяжелых металлов



Дезлоратадин

- Антигистаминный препарат второго поколения
- Предупреждает развитие аллергических реакций, облегчает их течение
- Начало действия в течение 30 минут после приема

Настойка пустырника

Средство растительного происхождения

- Седативное, гипотензивное и кардиотоническое действие
- Быстрое наступление эффекта





Эркафарм Фурацилин пор.д/приг.р-ра 20мг №20
Противомикробное средство для местного и наружного применения.

Эркафарм Перекись ср-во дезинфицирующее спрей д/наруж.прим.3% фл.50мл
Механическое очищение и инактивация органических веществ (протеины, кровь, гной).

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

№ ПП-005897
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владелец) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Фьюри" (ООО "Фьюри"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владелец) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	125562, г. Москва, ул. Вешняков, д. 2, офис 31
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	05.11.2019
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со срока действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Дизираталин Велфарм
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Дизираталин
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	5 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и количественный состав вспомогательных веществ	Застартелин 5 мг, вспомогательные вещества (кислая гидрофобная дисперсия, нонилат 830, казеиновый стабилизатор, фосфорилсоединенный крахмал, калиевая маннофосфатная соль МК-101, оболочка - Оптисол 03 (HCOI) белый (сухой смесь для пленочного покрытия, содержащая гипроколлоид, титан диоксид, макрогол (полиэтиленгликоль 4000), титан диоксид, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000), поливинилпирролидон 6000)
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, перечень упаковок, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг дозировка, перечень упаковок, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность (банка 10/20/30/40/50/60 x 1 (банка картонная)
Регуляторы нормативной документации	ПП-005897-051119

027066

Страница 2 регистрационного удостоверения № ПП-005897

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадии производства, названий и фактических адресов местонахождения	Общество с ограниченной ответственностью "Фьюри" (ООО "Фьюри"), Россия
Производственная площадка (наименование формы)	Общество с ограниченной ответственностью "Фьюри" (ООО "Фьюри"), Россия
Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	
Дополнительные площадки	Общество с ограниченной ответственностью "Фьюри" (ООО "Фьюри"), Россия
Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	
Дополнительные площадки	Общество с ограниченной ответственностью "Фьюри" (ООО "Фьюри"), Россия
Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	
Дополнительные площадки	Общество с ограниченной ответственностью "Фьюри" (ООО "Фьюри"), Россия
Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 11	

Статс-секретарь - заместитель
Министра

Д.В. Костеников

ТАМЖОБЫНЫҢ СОЮЗ
РЕСПУБЛИКАСЫ БИЛГІСІ, РЕСПУБЛИКА КАЗАХСТАН
И РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Федеральная служба по надзору в сфере защиты прав потребителей и благополучия человека
Главный государственный санитарный врач Российской Федерации
Российская Федерация

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации

№: RU.77.99.11.003.E.021487.09.13 от 10.09.2013 г.

Число/Имя активной добавки к пище "Июль айты" (наименование) 0,5 г. пастылики типа "таблетки" № 2, 1, 0,1. Изготовитель в соответствии с документом: ТУ 93-001-196-02/24.189-12-2 или №1/2. Исполнитель производства: ООО "Фармпротект" 650006, Алтайский край, г. Барнаул, Восточный тракт, д. 65, Российская Федерация, "Получатель: ООО "Фармпротект" 650006, Алтайский край, г. Барнаул, Восточный тракт, д. 65, Российская Федерация.

ВВЕДЕНИЕ: Биологически активная добавка к пище "Июль айты" (далее - добавка) предназначена для профилактики заболеваний желудочно-кишечного тракта, связанных с нарушением микрофлоры кишечника, а также для профилактики заболеваний желудочно-кишечного тракта, связанных с нарушением микрофлоры кишечника.

Настоящее свидетельство выдано на основании результатов рассмотренных результатов исследований, наименование организации (испытательной лаборатории, центра, производственной ассоциации, других профессиональных организаций) имени свидетельствует о государственной регистрации №RU.77.99.11.003.E.014109.09.12 от 12.05.2012 г. (сертификат) заключения №52/014/12 и 2 (сертификаты) №10-294/2009 от 08.08.2012 г., № 10-2-04/104.

Срок действия свидетельства о государственной регистрации устанавливается на весь период изготовления продукции или поставку продукции указанного вида на территории таможенного союза.

Полномочия, ФИО, должность ответственного лица, подписавшего документ, и печать органа (структурного подразделения) органа государственного управления.

№0242950

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ

ООО «ЭКСПЕРТ СЕРВИС»
(полномочный орган по надзору в сфере Евразийского экономического союза)

ЕАЭС

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации продукции

№ АМ.01.07.01.003.R.000143.12.19 от 25.12.2019 г.

ПРОДУКЦИЯ: Биологически активная добавка к пище «Магния сульфат МагнийВитанс®». Форма выпуска: порошок в пакетики или в банках по 10-100г. Область применения: биологически активная добавка к пище - дополнительный источник магния. Рекомендации по применению: ½ чайной ложки порошка (2 г) растереть в 200 мл воды. Принимать 1 раз в день во время еды. Продолжительность приема - 2 недели. Условия хранения: хранить в защищенном от света и сырости месте. Температура не выше +29°С. Срок годности: 4 года. Произведена в соответствии с СТО 335.17.95.03-19.

ИГОТОВИТЕЛЬ:
ООО «Алиансфарм», Россия 446112, Самарская область, г. Чапаевск, ул. 1-я Монтанья, 12А, офис 1, тел.: +7 (846) 993-57-78.

ЗАЯВИТЕЛЬ:
ООО «Алиансфарм», Россия 446112, Самарская область, г. Чапаевск, ул. 1-я Монтанья, 12А, офис 1, тел.: +7 (846) 993-57-78.

СООТВЕТСТВУЕТ:
ТР ТС 021/011 «О безопасности пищевой продукции»
ТР ТС 022/011 «Требования безопасности в части ее маркировки»
ТР ТС 026/010 «Требования безопасности пищевых добавок, ароматизаторов и технологических вспомогательных средств»

СВИДЕТЕЛЬСТВО ВЫДАНО НА ОСНОВАНИИ:
Протокол испытаний № 18/12/1347 от 05.12.2019 г. Испытательной лабораторией ООО «ЭФ ДИЭИ Лаборатория» (EFA Laboratory LLC аттестат аккредитации СРОТ-095, сроком действия до 28.12.2020г.). Испытательной лабораторией ЕЭ-136-19 от 06.12.2019 г., выданный органом по сертификации ООО «ЭКСПЕРТ СЕРВИС».

директор М.П. Баласанян А. С.
(подпись) (и.п.о.)
№ 0001925

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения

№ ПП-000525
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владелец) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "Флора Кавказ" (ОАО "Флора Кавказ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владелец) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	369206, Карачаево-Черкесская Республика, Урусский район, станция Препарная, ул. Полюгортная, д. 62-ч
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	22.04.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	24.11.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Пустырника настойка
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Пустырника травы настойка
Лекарственная форма	настойка
Дозировка	
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и количественный состав вспомогательных веществ	пустырника травы 200 г, вспомогательные вещества (спирт этиловый) 70 %
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, перечень упаковок, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	настойка (флакон) 25 мл x 1 (пачка картонная)
Регуляторы нормативной документации	ПП-000525-241120

032674

Страница 2 регистрационного удостоверения № ПП-000525

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадии производства, названий и фактических адресов местонахождения	Открытое акционерное общество "Флора Кавказ" (ОАО "Флора Кавказ"), Россия
Производственная площадка (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Флора Кавказ" (ОАО "Флора Кавказ"), Россия
Карачаево-Черкесская Республика, Урусский район, станция Препарная, ул. Полюгортная, д. 62-ч; Карачаево-Черкесская Республика, г. Карачаевск, пер. Заводской, д. 2	

Заместитель Министра

О.В. Гриндев

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
Комитет санитарно-гигиенического и инспекционного контроля
Министерства здравоохранения Республики Казахстан

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации продукции

KZ.16.01.08.002.E.000011.01.22 от 14 января 2022 года

Продукция: Средство дезинфицирующее "Пюрекс" водоразбавляемое 3% антисептик, раствор, спрей. Идентификатор в соответствии с документами: СТО 92423992-005-2021. (далее согласно приложению)

Иготовитель (Производитель): ООО «Сахарская фармацевтическая фабрика», 446112, Самарская область, г. Чапаевск, ул. 1-я Монтанья, дом 12А, офис 5, Российская Федерация

Заявитель: ООО «Сахарская фармацевтическая фабрика», 446112, Самарская область, г. Чапаевск, ул. 1-я Монтанья, дом 12А, офис 5, Российская Федерация

Соответствует: Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) №6299 от 28.05.2010 г.

Свидетельство выдано на основании: протокола испытаний филиала "НПЦСЭМ" РГП на ПХВ "НЦОЗ" МЗ РК № 4564126 от 25.08.2021 г., №4069597 от 04.10.2021 г., №4053174 от 03.09.2021 г., экспертное заключение филиала "НПЦСЭМ" РГП на ПХВ "НЦОЗ" МЗ РК № 11-04-19/10198 от 25.11.2021 года.

Срок действия: Не ограничен

Заместитель председателя
Н. Сатажанов

№ 0000216

ЕВРАЗИЙСКИЙ ЭКОНОМИЧЕСКИЙ СОЮЗ
Комитет санитарно-гигиенического и инспекционного контроля
Министерства здравоохранения Республики Казахстан

СВИДЕТЕЛЬСТВО
о государственной регистрации продукции

KZ.16.01.08.002.E.000471.07.23 от 25 июля 2023 года

Продукция: Средство дезинфицирующее "Фуратион 30 мг" (антисептик). Изготовлена в соответствии с документами: ТУ 9392-009-92423932-2016. (далее согласно приложению)

Иготовитель (Производитель): ООО «Самарская фармацевтическая фабрика», 446112, Самарская область, город Чапаевск, улица 1-я Монтанья, дом 12А, офис 5, Российская Федерация

Заявитель: ООО «Самарская фармацевтическая фабрика», 446112, Самарская область, город Чапаевск, улица 1-я Монтанья, дом 12А, офис 5, Российская Федерация

Соответствует: Единым санитарно-эпидемиологическим и гигиеническим требованиям, подлежащим санитарно-эпидемиологическому надзору (контролю) №299 от 28.05.2010 г.

Свидетельство выдано на основании: Протокол испытаний РГП на ПХВ "НЦОЗ" им. М. Алимбаева КЭПН МФЗ РК от 14 марта 2017 года №69. Заключение РГП на ПХВ "НЦОЗ" им. М. Алимбаева КЭПН МФЗ РК от 24 марта 2017 года №17/261.

Срок действия: Не ограничен

Президент
Н. Сатажанов

№ 0000534

