



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-002257"/>	Дата регистрации <input type="text" value="18.08.2010"/>	Дата решения <input type="text" value="21.03.2012"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "фармстандарт-лексредства)"="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " фармстандарт-лексредства"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Симвастатин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Симвастатин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="таблетки покрытые оболочкой"/>	Дозировка <input type="text" value="20 мг"/>	Срок годности <input type="text" value="2 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом месте, при температуре не выше 15 град."/>				
				<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - Не указано 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - Не указано 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Не указано 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (500 шт.) - ящики картонные (5000 шт.) - In-Bulk 20 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (20 шт.) - Не указано 20 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (40 шт.) - Не указано 20 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Не указано 20 шт. - упаковки ячейковые контурные (500 шт.) - ящики картонные (10000 шт.) - In-Bulk 					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>	Производитель <input "фармстандарт-лексредства)"="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " фармстандарт-лексредства"=""/>	Адрес производителя <input type="text" value="305022, г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Номер НД <input type="text" value="ФСП 42-0550-7544-06"/>	Год <input type="text" value="2006"/>	№ изм <input type="text" value=""/>	Наименование <input type="text" value="Симвастатин"/>			
		<input type="text" value="2"/>	<input type="text" value="Изм. №1 к ФСП 42-0550-7544-06"/>	<input type="text" value="2010"/>	<input type="text" value="1"/>	<input type="text" value="Симвастатин"/>			
		<input type="text" value="3"/>	<input type="text" value="Изм. №2 к ФСП 42-0550-7544-06"/>	<input type="text" value="2012"/>	<input type="text" value="2"/>	<input type="text" value="Симвастатин"/>			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа гиполипидемическое средство - ГМГ-КоА-редуктазы ингибитор"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="C10AA01"/>	АТХ <input type="text" value="Симвастатин"/>						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Симвастатин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Симвастатин"/>	Производитель <input type="text" value="Чжэцзян Хайсан Фармасьютикал Ко.Лтд"/>	Адрес <input type="text" value="46 Waisha Road, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang Province, China"/>	Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>	Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="НД 42-14087-06"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Да"/>							
		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 <input type="text" value="~"/>							