



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N001320/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="30.07.2007"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="21.06.2010"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ООО " доктор="" н"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ледум ДН"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="~"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">оподельдок гомеопатический</td> <td rowspan="2">~</td> <td rowspan="2">~</td> <td>5 лет</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 40 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		оподельдок гомеопатический	~	~	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	• 40 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта			
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения										
		Упаковки															
оподельдок гомеопатический	~	~	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.													
			• 40 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта														
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td colspan="2">Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ООО "ДОКТОР Н"</td> <td>115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40	Россия				
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40	Россия											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>P N001320/01-300707</td> <td>2007</td> <td></td> <td>Ледум ДН</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к P N001320/01-300707</td> <td>2009</td> <td>1</td> <td>Ледум ДН</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N001320/01-300707	2007		Ледум ДН	2	Изм. №1 к P N001320/01-300707	2009	1	Ледум ДН
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование											
	1		P N001320/01-300707	2007		Ледум ДН											
	2	Изм. №1 к P N001320/01-300707	2009	1	Ледум ДН												
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>гомеопатическое средство</p>																
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <p>Код АТХ</p> <p>АТХ</p> <p>~</p>																

11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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="Нет"/> <input type="text" value="~"/>