



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-002113"/>	Дата регистрации <input type="text" value="12.03.2012"/>	Дата решения <input type="text" value="12.03.2012"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Русан Фарма Лтд"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Миконорм"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Тербинафин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		крем для наружного применения	1%	2 года	При температуре 5-25 град.(не замораживать) • 15 г - тубы - 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)	Русан Фарма Лтд	58-D, Government Industrial Estate, Charkop, Kandivali West, Mumbai - 400067, India	Индия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-14313-06	2006		Миконорм
		2	Изм. №1 к НД 42-14313-06	2012	1	Миконорм
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		D01AE15	Тербинафин			

11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Тербинафин		Русан Фарма Лтд	58-D, Government Industrial Estate, Charkop, Kandivali West, Mumbai - 400067, India	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>