



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N011622/02"/>	Дата регистрации <input type="text" value="01.03.2012"/>	Дата решения <input type="text" value="01.03.2012"/>	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="Лаборатории Индукимика АО"/>	Страна <input type="text" value="Перу"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Препарат " кк"="" коготь®"="" кошачий=""/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капсулы	20 мг	3 года	Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта • 100 шт. - флаконы (100 шт.) - Без рецепта • 45 шт. - флаконы (45 шт.) - Без рецепта 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лаборатории Индукимика АО	Calle Sta. Lucila №152-154, Urb. Villa Marina-Chorrillos, Lima, Peru	Перу
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N011622/02-010312	2012		Препарат "КК" Кошачий коготь®
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа растительного происхождения средство"/>				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		~	~
11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП	<input type="text" value="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	<input type="text" value="~"/>