



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015837/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="25.05.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="26.05.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="26.05.2020"/></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="Общество с ограниченной ответственностью " бауш="" хелс"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Гидрокортизон"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Гидрокортизон"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="3">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">мазь глазная</td> <td rowspan="2">5 мг/г</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="3">• 3 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			мазь глазная	5 мг/г	2 года	При температуре не выше 25 град.		• 3 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта		
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения												
		Упаковки															
мазь глазная	5 мг/г	2 года	При температуре не выше 25 град.														
		• 3 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта															
6	<table border="1"> <thead> <tr> <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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Фармзавод Ельфа А.О.</td> <td>ul. Wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Gora, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармзавод Ельфа А.О.	ul. Wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Gora, Poland	Польша						
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна													
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармзавод Ельфа А.О.	ul. Wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Gora, Poland	Польша													
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <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>П N015837/01-260520</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Гидрокортизон</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N015837/01-260520	2020		Гидрокортизон						
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование													
1	П N015837/01-260520	2020		Гидрокортизон													
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>глюкокортикостероид для местного применения</p>																
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>S01BA02</td> <td>Гидрокортизон</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	S01BA02	Гидрокортизон												
Код АТХ	АТХ																
S01BA02	Гидрокортизон																

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	
		Гидрокортизон		Ньюкем С.п.А.	Via Roveggia, 47 - 37136, Verona (VR), Italy	~			~	
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="~"/>