



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛС-001446"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="30.04.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="18.10.2013"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="21.03.2013"/></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 " талион-а"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Фтизион"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="~"/></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">капли для приема внутрь гомеопатические</td> <td rowspan="2">~</td> <td>3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="3">• 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			капли для приема внутрь гомеопатические	~	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		• 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта						
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
капли для приема внутрь гомеопатические	~	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
		• 25 мл - флакон-капельницы - 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>ООО "Талион-А"</td> <td>107076, Москва, Колодезный переулок, д. 2А, стр. 1</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Талион-А"	107076, Москва, Колодезный переулок, д. 2А, стр. 1	Россия										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Талион-А"	107076, Москва, Колодезный переулок, д. 2А, стр. 1	Россия																	
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>ЛС-001446-300411</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Фтизион</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛС-001446-300411</td> <td>2013</td> <td>1</td> <td>Фтизион</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛС-001446-300411</td> <td>2013</td> <td>2</td> <td>Фтизион</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛС-001446-300411	2011		Фтизион	2	Изм. №1 к ЛС-001446-300411	2013	1	Фтизион	3	Изм. №2 к ЛС-001446-300411	2013	2	Фтизион
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛС-001446-300411	2011		Фтизион																	
2	Изм. №1 к ЛС-001446-300411	2013	1	Фтизион																	
3	Изм. №2 к ЛС-001446-300411	2013	2	Фтизион																	
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство"/></p>																				
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая</p> <p><input type="text" value="Код АТХ"/></p> <p><input type="text" value="АТХ"/></p> <p>~</p>																				

	классификация		
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="~"/>