



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N014365/02"/>	Дата регистрации <input type="text" value="10.10.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="10.10.2008"/>	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="Ципла Лимитед"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Тербифин®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Тербинафин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		спрей для наружного применения	1%	2 года	При температуре не выше 30 град. (не замораживать)	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ципла Лтд.	At, 33, Dewan & Sons Udyog Nagar, Palghar, Dist-Thane, 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	П N014365/02-101008	2008		Тербифин®
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	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Тербинафин		Ципла Лимитед	Bellasis Road, Mumbai Central, Mumbai, Maharashtra, 400 008 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="~"/>