



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-008546/09"/>	Дата регистрации <input type="text" value="26.10.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="28.05.2010"/>	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="ОАО " фабрика"="" фармацевтическая=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Боярышника настойка"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		настойка	~	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град. <ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флакон-капельницы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы темного стекла - 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)	ОАО "Фармацевтическая фабрика"	456600, Челябинская область, Копейск, ул.Ленина, д.41	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛСР-008546/09-261009	2009		Боярышника настойка
		2	Изм. №1 к ЛСР-008546/09-261009	2010	1	Боярышника настойка
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа кардиотоническое средство растительного происхождения"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		C01EB04	Боярышника гликозиды			
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="~"/>