



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N003642/01		Дата регистрации	16.06.2008		Дата решения	16.07.2010	
	Дата переоформления	06.10.2009		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "ДОКТОР Н"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Аурум-плюс							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гранулы гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 10 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта • 40 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пеналы полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пеналы полиэтиленовые - 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)	ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40		Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	P N003642/01-061009	2009		Аурум-плюс
		2	Изм. №1 к P N003642/01-061009	2010	1	Аурум-плюс
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое 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="~"/>