



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер P N001703/01 Дата регистрации 29.10.2008 Дата решения 18.05.2012</p> <p>Дата переоформления 18.05.2012 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																	
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: ООО "Камелия НПП"</p> <p>Страна: Россия</p>																	
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Акнесан®</p>																	
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: ~</p>																	
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>капли для приема внутрь гомеопатические</td> <td>~</td> <td>~</td> <td>2 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капли для приема внутрь гомеопатические	~	~	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.					<ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения											
		Упаковки																
капли для приема внутрь гомеопатические	~	~	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.														
				<ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 														
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <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 "Камелия НПП"</td> <td>141055, Московская область, г. Лобня, мкр. Луговая, городок Научный, корп. 8</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Камелия НПП"	141055, Московская область, г. Лобня, мкр. Луговая, городок Научный, корп. 8	Россия						
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Камелия НПП"	141055, Московская область, г. Лобня, мкр. Луговая, городок Научный, корп. 8	Россия													
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																	
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">Нормативная документация</th> <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>P N001703/01-291008</td> <td>2008</td> <td></td> <td>Акнесан®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к P N001703/01-291008</td> <td>2011</td> <td>1</td> <td>Акнесан®</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N001703/01-291008	2008		Акнесан®	2	Изм. №1 к P N001703/01-291008	2011	1	Акнесан®	
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
	1		P N001703/01-291008	2008		Акнесан®												
	2	Изм. №1 к P N001703/01-291008	2011	1	Акнесан®													
9	<p>Фармако-терапевтическая группа: Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство</p>																	
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая: Код АТХ ~ АТХ ~</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="~"/>