



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-001181"/>	Дата регистрации <input type="text" value="11.11.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="11.11.2011"/>	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 " санкт-петербурга"="" фабрика="" фармацевтическая=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Пантокрин"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		экстракт для приема внутрь, [жидкий]	~	2 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре 12-15 град.  <ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 мл - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга"	193144, г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП 001181-111111	2011		Пантокрин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа общетонизирующее средство природного происхождения				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ	
		A13A	ОБЩЕТОНИЗИРУЮЩИЕ ПРЕПАРАТЫ	
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="~"/>