



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="68/837/35"/>	Дата регистрации <input type="text" value="28.11.1968"/>	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="Ирбитский ХФЗ ОАО"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Калия оротата таблетки 0.5 г"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Оротовая кислота"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки	500 мг	4 года	Упаковки	
<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные (1) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные (3) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - банки полимерные (1) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (3) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - банки (1) /~/ - пачки картонные • 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/ 						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Ирбитский ХФЗ ОАО	623800, Свердловская обл., г. Ирбит, ул. Кирова, 173	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>				

		метаболическое средство	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		A05BA	Препараты для лечения заболеваний печени
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="Нет"/>