



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-000848"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.07.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="30.11.2017"/>			
	Дата переоформления <input type="text" value="30.01.2017"/>	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="Шанхайская фармацевтическая компания Хербапекс (групп) провинции Ляонин Ко. Лтд"/>				
	Страна	<input type="text" value="Китай"/>				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Маммолептин"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капсулы	0.32 г	3 года	Упаковки	
		В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 60 шт. - флаконы - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Шанхайская фармацевтическая компания Хербапекс (групп) провинции Ляонин Ко. Лтд	No. 6 Taishan road, WuNvShan economic development zone, Huanren County Benxi, Liaoning Province, China	Китай
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-000848-130711	2011		Маммолептин
		2	Изм. №1 к ЛС-000848-130711	2017	1	Маммолептин
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа мастопатии средство лечения растительного происхождения"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		<input type="text" value="~"/>		<input type="text" value="~"/>		

	классификация		
11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>	<p><input type="text" value="Нет"/></p> <p><input type="text" value="~"/></p>