



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N013320/03"/>	Дата регистрации <input type="text" value="01.10.2007"/>	Дата решения <input type="text" value="01.10.2007"/>	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="Лаборатории Роза-Фитофарма"/>	Страна <input type="text" value="Франция"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Хофитол"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для внутривенного и внутримышечного введения	20 мг/мл	4 года	Упаковки При температуре не выше 25 град. • 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лаборатории Роза-Фитофарма	68, rue Jean-Jacques Rousseau, 75001 Paris, France	Франция
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-5797-06	2006		ХОФИТОЛ
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа желчегонное средство растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		A05AX	Другие препараты для лечения заболеваний желчевыводящих путей			

11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Артишока листьев экстракт		Лаборатории Роза-Фитофарма	2, avenue du Traite de Rome, 78400 CHATOU, France	~			~
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>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>