



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-000767/10"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="05.02.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="15.04.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="12.03.2021"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " бауш="" хелс"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Кловейт®"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Клобетазол"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="3">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">мазь для наружного применения</td> <td rowspan="2">0.05%</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="3">• 25 г - тубы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			мазь для наружного применения	0.05%	2 года	При температуре не выше 25 град.		• 25 г - тубы - пачки картонные - По рецепту		
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения												
		Упаковки															
мазь для наружного применения	0.05%	2 года	При температуре не выше 25 град.														
		• 25 г - тубы - пачки картонные - По рецепту															
6	<table border="1"> <thead> <tr> <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>Фармзавод Ельфа А.О.</td> <td>ul. Wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Gora, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармзавод Ельфа А.О.	ul. Wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Gora, Poland	Польша						
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна													
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармзавод Ельфа А.О.	ul. Wincentego Pola 21, 58-500 Jelenia Gora, Poland	Польша													
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <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>ЛСР-000767/10-120321</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Кловейт®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-000767/10-120321	2021		Кловейт®						
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование													
1	ЛСР-000767/10-120321	2021		Кловейт®													
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>глюкокортикостероид для местного применения</p>																
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>D07AD01</td> <td>Клобетазол</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	D07AD01	Клобетазол												
Код АТХ	АТХ																
D07AD01	Клобетазол																

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
		Клобетазол		Ньюкем С.п.А.	Via Roveggia, 47 - 37136, Verona (VR), Italy	~			~
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="~"/>