



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N015161/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.08.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="21.02.2019"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="23.05.2018"/>	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="АО \" россия\""="" санофи=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Троксерутин Санофи"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Троксерутин"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="капсулы"/>	Дозировка <input type="text" value="300 мг"/>
		Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 25 град."/>
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (9 шт.) - пачки картонные (90 шт.) - Без рецепта 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>
		Производитель <input type="text" value="Зентива к.с."/>	Адрес производителя <input type="text" value="U kabelovny 130, 102 37 Prague 10, Dolni Mecholupy, Czech Republic"/>
		Страна <input type="text" value="Чешская Республика"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	П N015161/01-130808
		2	Изм. №1 к П N015161/01-130808
		3	Изм. №2 к П N015161/01-130808
		4	Изм. №3 к П N015161/01-130808
		5	Изм. №4 к П N015161/01-130808
		6	Изм. №5 к П N015161/01-130808
		7	Изм. №6 к П N015161/01-130808
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="венотонизирующее и венопротекторное средство"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="C05CA04"/>	АТХ <input type="text" value="Троксерутин"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Троксерутин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Троксерутин"/>
		Производитель <input type="text" value="АО Интерфарма Прага"/>	Адрес <input type="text" value="Komaranska 955, Praha 4-Modrany, Czech Republic"/>
		Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="ФС 000164-280911"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
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="~"/>	