



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-000737"/>	Дата регистрации <input type="text" value="14.11.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="03.09.2021"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="03.09.2021"/>	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="ЗАО \" биюком\""=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Тербинафин-АКОС"/>		
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Тербинафин"/>		
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="таблетки"/>	Дозировка <input type="text" value="250 мг"/>
		Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
		<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>7 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (7 шт.) - По рецепту</li> <li>7 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту</li> <li>7 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (21 шт.) - По рецепту</li> </ul>	
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="ЗАО \" биюком\""=""/>	Адрес производителя <input type="text" value="355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54"/>
		Страна <input type="text" value="Россия"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	ЛС-000737-141111
		2	Изм. №1 к ЛС-000737-141111
		3	Изм. №2 к ЛС-000737-141111
		4	Изм. №3 к ЛС-000737-141111
		5	Изм. №4 к ЛС-000737-141111
		6	Изм. №5 к ЛС-000737-141111
		7	Изм. №6 к ЛС-000737-141111
		8	Изм. №7 к ЛС-000737-141111
		9	Изм. №8 к ЛС-000737-141111
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="D01BA02"/>	АТХ <input type="text" value="Тербинафин"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Тербинафин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Тербинафина гидрохлорид"/>
		Производитель <input type="text" value="Хетеро Драгс Лимитед"/>	Адрес <input type="text" value="Sy. No. 213, 214 &amp; 255, Bonthapally Village, Gummadidala Mandal, Sangareddy District, Telangana, India"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	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="П N015817/01-250712"/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
		Тербинафин	Тербинафина гидрохлорид
		Хетеро Лабс Лимитед	Sy. No. 10, I.D.A., Gaddapotharam village, Jinnaram Mandal, Sangareddy District, Telangana State, India
		5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
		П N015817/01-250712	~
		Тербинафин	Тербинафина гидрохлорид
		Кимика Синтетика С.А.	C/Dulcinea s/n, 28805 Alcalá de Henares (Madrid), Spain
		5 лет	В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 град. (в герметичной упаковке)
		П N012578/01-130721	~
12	Особые отметки	<input type="text" value="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

~