



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N011461/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="18.03.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="18.03.2008"/>	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="Сигма-Тау Объединенные Фармацевтические Индустрии С.п.А."/>	Страна <input type="text" value="Италия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Карнитен"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Левокарнитин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки жевательные	1 г	3 года	При температуре не выше 25 град. • 2 шт. - стрипы (5 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сигма-Тау Объединенные Фармацевтические Индустрии С.п.А.	Via Pontina, km 30, 400 00040, Pomezia, Italy	Италия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N011461/01-180308	2008		Карнитен
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа метаболитическое средство"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		A16AA01	Левокарнитин			

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	
		Левокарнитин		Биосинт С.п.А.	~	~			~	
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="~"/>