



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-001954"/>	Дата регистрации <input type="text" value="26.09.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="06.05.2014"/>	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="ООО " аптека="" фармикон"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Эвкалипта настойка"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		настойка	~	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. <ul style="list-style-type: none"> • 25 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 40 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Аптека Фармикон"	456660, Челябинская обл., Красноармейский район, с. Миасское, ул. Центральная, д. 3	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-001954-260911	2011		Эвкалипта настойка
		2	Изм. №1 к ЛС-001954-260911	2014	1	Эвкалипта настойка
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство растительного происхождения				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
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="~"/>