



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="70/421/39"/>	Дата регистрации <input type="text" value="25.06.1970"/>	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="Барнаульский завод медицинских препаратов ООО"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Димедрола таблетки"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Дифенгидрамин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки	100 мг	5 лет	Упаковки	
				<ul style="list-style-type: none"> 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) /~/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки безъязычковые контурные /~/ 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ 		
		таблетки	30 мг	5 лет	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) /~/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки безъязычковые контурные /~/ 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ 	
		таблетки	50 мг	5 лет	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (1) /~/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные 10 шт., - упаковки безъязычковые контурные /~/ 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Барнаульский завод медицинских препаратов ООО	~	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		R06AA02	Дифенгидрамин			
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="Нет"/>