



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛС-001218"/>	Дата регистрации <input type="text" value="23.01.2013"/>	Дата решения <input type="text" value="23.01.2013"/>	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 " алкой"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Русбрикар®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		гранулы гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град. • 15 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 30 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 50 г - банки - пачки картонные - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ООО "Алкой"	125364, г. Москва, проезд Досфлота, д. 2, стр. 1	Россия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ООО "Алкой"	125364, г. Москва, проезд Досфлота, д. 2, стр. 1	Россия
		3	Производитель (готовой ЛФ)	ООО "Алкой"	125364, г. Москва, проезд Досфлота, д. 2, стр. 1	Россия
4	Выпускающий контроль качества	ООО "Алкой"	125364, г. Москва, проезд Досфлота, д. 2, стр. 1	Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-001218-230113	2013		Русбрикар®
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство"/>				

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="~"/>