



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N000602/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="12.02.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="01.09.2017"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ООО " доктор="" н"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Туя ДН"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="~"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">мазь для местного применения гомеопатическая</td> <td rowspan="2">~</td> <td rowspan="2">~</td> <td>5 лет</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 5-15 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 70 г - тубы полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		мазь для местного применения гомеопатическая	~	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре 5-15 град.		• 70 г - тубы полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта	
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения									
		Упаковки															
мазь для местного применения гомеопатическая	~	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре 5-15 град.													
			• 70 г - тубы полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта														
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td colspan="2">Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ООО "ДОКТОР Н"</td> <td>115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40	Россия				
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40	Россия											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>P N000602/01-120210</td> <td>2010</td> <td></td> <td>Туя ДН</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к P N000602/01-120210</td> <td>2017</td> <td>1</td> <td>Туя ДН</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N000602/01-120210	2010		Туя ДН	2	Изм. №1 к P N000602/01-120210	2017	1	Туя ДН
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование											
	1		P N000602/01-120210	2010		Туя ДН											
	2	Изм. №1 к P N000602/01-120210	2017	1	Туя ДН												
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><b>Фармако-терапевтическая группа</b></p> <p>гомеопатическое средство</p>																
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <p><b>Код АТХ</b></p> <p>~</p> <p><b>АТХ</b></p> <p>~</p>																

11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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"/> <input type="text" value="~"/>