



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="70/730/60"/>	Дата регистрации <input type="text" value="12.11.1970"/>	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="Ирбитский ХФЗ ОАО"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Сульфадимезина таблетки"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Сульфадимидин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки	250 мг	5 лет	Упаковки	
					<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/</li> <li>• 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/</li> <li>• 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/</li> <li>• 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/</li> </ul>	
		таблетки	500 мг	5 лет	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/</li> <li>• 10 шт., - упаковки безъячейковые контурные /~/</li> <li>• 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/</li> <li>• 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Ирбитский ХФЗ ОАО	623800, Свердловская обл., г. Ирбит, ул. Кирова, 173	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная					

	документация		
9	Фармако-терапевтическая группа	<div style="text-align: right; color: blue;">Фармако-терапевтическая группа</div> противомикробное средство - сульфаниламид	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<div style="text-align: center; color: blue;">Код АТХ</div> J01EB03	<div style="text-align: center; color: blue;">АТХ</div> Сульфадимидин
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"/>