



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="79/1263/1"/>	Дата регистрации <input type="text" value="14.12.1979"/>	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="Владивостокская фармфабрика ОАО"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Новоцидол"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Борная кислота+Прокаин+Цинка оксид"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		суспензия для наружного применения	~	2 года	Упаковки • флаконы /~/ • флаконы (1) /~/ - пачки картонные	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	1	Производитель (Все стадии производства)	Владивостокская фармфабрика ОАО	~	Россия
8	Нормативная документация	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="антисептическое средство"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		D08AD	Препараты борной кислоты			
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"/>