



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="71/146/38"/>	Дата регистрации <input type="text" value="10.03.1971"/>	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="Тульская фармацевтическая фабрика ООО"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Фурацилиновая мазь 0.2%"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="НитрофураЛ"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		мазь для наружного применения	0.2%	2 года	Упаковки • банки /~/	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Тульская фармацевтическая фабрика ООО	~	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - нитрофуран"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		D08AF01	НитрофураЛ			
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"/>