



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N015727/02"/>	Дата регистрации <input type="text" value="29.06.2010"/>	Дата решения <input type="text" value="29.06.2010"/>	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="Продотти Форменти С.р.Л."/>	Страна <input type="text" value="Италия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Микрозер"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Бетагистин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капли для приема внутрь	1.25%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 30 мл - флакон-капельницы темного стекла - пачки картонные - Не указано	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармацеутичи Форменти С.п.А.	Via di Vittorio 2, 21040 Origgio (VA), Italy	Италия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	НД 42-5881-02	2002		Микрозер
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа гистамина препарат"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		N07CA01	Бетагистин			

11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Бетагистин		Продотти Форменти С.р.Л.	Via R. Koch 1/2-20152 Milano, Italy	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>