



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-010990/09"/>	Дата регистрации <input type="text" value="31.12.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="31.12.2009"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "каспий"="" type="text" value="ОАО " нп=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Бадяга"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Бадяга"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		порошок для приготовления суспензии для наружного применения	~	3 года	Упаковки	
В сухом, защищенном от света месте						
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 г - пакеты бумажные ламинированные - пачки бумажные - Без рецепта</li> <li>• 100 г - пакеты бумажные ламинированные - пачки бумажные - Без рецепта</li> <li>• 5 г - пакеты бумажные ламинированные - пачки бумажные - Без рецепта</li> </ul>				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "НП "Каспий"	414032, г. Астрахань, ул. Аксакова, д. 1	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛСР-010990/09-311209	2009		Бадяга
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>				

	местнораздражающее средство природного происхождения					
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<table border="1"> <tr> <td><b>Код АТХ</b></td> <td><b>АТХ</b></td> </tr> <tr> <td>~</td> <td>~</td> </tr> </table>	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>	~	~
<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>					
~	~					
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Нет"/></p> <p>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="~"/></p>				