



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="74/1126/21"/>	Дата регистрации <input type="text" value="18.12.1974"/>	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="ОАО " усолье-сибирский="" химфармзавод""=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Фенибута таблетки"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Аминофенилмасляная кислота"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка
		таблетки	0,25 г
			Срок годности
			Условия хранения
			Упаковки
			• упаковки ячейковые контурные /~/
6	Сведения о стадиях производства		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		<input type="button" value="Показать инструкции"/>
8	Нормативная документация		
9	Фармако-терапевтическая группа		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<input type="text" value="Код АТХ"/>	<input type="text" value="АТХ"/>
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"/>