



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015041/03"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="10.10.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="10.09.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="10.09.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Тева Фармацевтические Предприятия Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Израиль"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Актиферрин"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Железа сульфат+Серин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капли для приема внутрь</td> <td rowspan="2">47.2 мг/мл+35.6 мг/мл</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 30 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капли для приема внутрь	47.2 мг/мл+35.6 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.	• 30 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
капли для приема внутрь	47.2 мг/мл+35.6 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.																							
		• 30 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия	4	Выпускающий контроль качества	Меркле ГмбХ	Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия																						
4	Выпускающий контроль качества	Меркле ГмбХ	Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany	Германия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N015041/03-100920</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Актиферрин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N015041/03-100920	2020		Актиферрин															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	П N015041/03-100920	2020		Актиферрин																						
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><input type="text" value="Железа препарат"/></p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p>																									
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>V03AE10</td> <td>Железа препараты, в комбинации с прочими препаратами</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	V03AE10	Железа препараты, в комбинации с прочими препаратами																					
Код АТХ	АТХ																									
V03AE10	Железа препараты, в комбинации с прочими препаратами																									

11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Серин		Эвоник Рексим С.А.С.	33 rue de Verdun, 80400 Ham, France	~			~
		Железа сульфат		Др.Пауль Ломанн ГмбХ и Ко. КГАА	Otto-Brenner-Strasse 15, 21337 Luneberg, Germany	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</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</p>							<input type="text" value="Нет"/>
									<input type="text" value="~"/>