



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N012158/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="10.08.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="10.08.2011"/>	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="Окаса Фарма Пвт.Лтд"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Триметазидин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Триметазидин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки покрытые пленочной оболочкой	20 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Окаса Фарма Пвт.Лтд	Village Malpur, Baddy, Dist. Solan, Himachal Pradesh 173 205, India		Индия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N012158/01-100811	2011		Триметазидин			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа антигипоксантное средство"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C01EB15	Триметазидин						
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
		Триметазидин		Техно Драгз & Интермедийтс Пвт. Лтд.	C-1/B,1914, GIDC Panoli, Dist.Bharuch. Gujarat India	~			~
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="~"/>