



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="95/370/10"/>	Дата регистрации <input type="text" value="27.12.1995"/>	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="Биосинтез ОАО"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Глибенкламида таблетки 0.005 г"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Глибенкламид"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки	5 мг	2 года	<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные /~/ • 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (5) /~/ - пачки картонные • 50 шт., - банки темного стекла (1) /~/ - пачки картонные • 50 шт., - контейнеры полистироловые (1) /~/ - пачки картонные • 150 шт., - контейнеры полистироловые (1) /~/ - пачки картонные • 100 шт., - контейнеры полистироловые (1) /~/ - пачки картонные • 50 шт., - банки темного стекла /~/ • 50 шт., - контейнеры полистироловые /~/ • 150 шт., - контейнеры полистироловые /~/ • 100 шт., - контейнеры полистироловые /~/ 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Биосинтез ОАО	440033, Пенза, ул. Дружбы, 4	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация					

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа	
		гипогликемическое средство для перорального применения группы сульфонилмочевины II поколения	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		A10BB01	Глибенкламид
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"/>