



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="84/329/5"/>	Дата регистрации <input type="text" value="27.03.1984"/>	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="Микроген НПО ФГУП"/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Рибоксина раствор для инъекций 2%"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Инозин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для внутривенного введения	20 мг/мл	3 года	Упаковки <ul style="list-style-type: none"> • флаконы (50) /~/ - пачки картонные • флаконы (5) /~/ - пачки картонные • флаконы (10) /~/ - пачки картонные • флаконы (20) /~/ - пачки картонные • флаконы (40) /~/ - пачки картонные • ампулы (5) /~/ - упаковки ячейковые контурные • ампулы (10) /в комплекте с ножом ампульным или скарификатором/ - пачки картонные • флаконы (5) /~/ - упаковки ячейковые контурные • флаконы (5) /~/ - упаковки ячейковые контурные • флаконы /~/ • ампулы (5) /в комплекте с ножом ампульным или скарификатором/ - упаковки ячейковые контурные • ампулы (10) /в комплекте с ножом ампульным или скарификатором/ - пачки полимерные 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии производства)	Микроген НПО ФГУП [Иммунопрепарат, г.Уфа]	115088 г. Москва, ул.1-ая Дубровская, 15.	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа метаболитическое средство"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		C01EB	Другие препараты для лечения заболеваний сердца			
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"/>