



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N011804/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="21.12.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="20.05.2021"/>	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="Аджио Фармацевтикалз Лтд"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Канизон®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Клотримазол"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки вагинальные	100 мг	3 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град. • 6 шт. - стрипы - пачки картонные (6 шт.) /в комплекте с аппликатором/ - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Аджио Фармацевтикалз Лтд	T-82, M.I.D.C., Bhosari, Pune 411026 Maharashtra State, 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 N011804/01-211211	2011		Канизон®
		2	Изм. №2 к П N011804/01-211211	2021	2	Канизон®
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		G01AF02	Клотримазол			

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	
		Клотримазол		Джинтан Жонгсинг Медикал энд Фармасьютикал Материал Фэктори	~	~			~	
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>