



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="P N002435/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="16.05.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="31.05.2022"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="31.05.2022"/>	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='Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО "МПЗ")'/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Преднизолон"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Преднизолон"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="мазь для наружного применения"/>	Дозировка <input type="text" value="0.5%"/>
		Срок годности <input type="text" value="2 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 20 град."/>
		<ul style="list-style-type: none"> 10 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 15 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/>
		Производитель <input type="text" value='Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО "МПЗ")'/>	Адрес производителя <input type="text" value="602205, Владимирская обл., г. Муром, ул. 30 лет Победы, д. 1а"/>
		Страна <input type="text" value="Россия"/>	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п <input type="text" value="1"/>	Номер НД <input type="text" value="P N002435/01-310522"/>
		Год <input type="text" value="2022"/>	№ изм <input type="text" value=""/>
		Наименование <input type="text" value="Преднизолон"/>	
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>	
		<input type="text" value="глюкокортикостероид для местного применения"/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="D07AA03"/>	АТХ <input type="text" value="Преднизолон"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Преднизолон"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Преднизолон"/>
		Производитель <input type="text" value="Хенан Лихуа Фармасьютикал Ко.Лтд"/>	Адрес <input type="text" value="Middle of Huanghe Street, Anyang Hi-Tech Industry Development Zone, Henan, China"/>
		Срок годности <input type="text" value="5 лет"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value=""/>	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/>
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="~"/>	