



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N003516/01		Дата регистрации 13.05.2009		Дата решения 20.07.2010	
Дата переоформления 29.05.2009		Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование ООО "ДОКТОР Н" Страна Россия				
3	Торговое наименование лекарственного препарата Туя-плюс					
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование ~					
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
				5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
		гранулы гомеопатические	~		• 10 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 10 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - банки полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - банки полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта • 40 г - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пеналы полипропиленовые - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пеналы полиэтиленовые - пачки картонные - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ООО "ДОКТОР Н"	115563, г. Москва, ул. Шипиловская, д. 40
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		Показать инструкции			

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	P N003516/01-290509	2009		Туя-плюс
		2	Изм. №1 к P N003516/01-290509	2010	1	Туя-плюс
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				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				~