



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-009612/09"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="30.11.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="08.08.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="06.08.2014"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Джепак Интернейшенл"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Бакперазон"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цефоперазон+Сульбактам"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3">Формы выпуска</td> <td>порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td>250 мг+250 мг</td> <td>3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</td> </tr> <tr> <td>порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td>500 мг+500 мг</td> <td>3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</td> </tr> <tr> <td>порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td>1 г+1 г</td> <td>3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	250 мг+250 мг	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг+500 мг	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г+1 г	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения												
		Упаковки															
Формы выпуска	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	250 мг+250 мг	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров														
	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг+500 мг	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров														
	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г+1 г	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре не выше 25 град.)  • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров														
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна													

	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Джепак Интернейшенл	B-13, Chand Society, Juhu Church Road, Juhu, Mumbai 400 049, India	Индия				
7	Инструкция по применению лекарственного препарата								
	<a href="#">Показать инструкции</a>								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-009612/09-301109	2009		Бакперазон			
		2	Изм. №1 к ЛСР-009612/09-301109	2010	1	Бакперазон			
		3	Изм. №2 к ЛСР-009612/09-301109	2011	2	Бакперазон			
		4	Изм. №3 к ЛСР-009612/09-301109	2014	3	Бакперазон			
		5	Изм. №4 к ЛСР-009612/09-301109	2017	4	Бакперазон			
		6	Изм. №5 к ЛСР-009612/09-301109	2020	5	Бакперазон			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		антибиотик-цефалоспорин+бета-лактамаз ингибитор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01DD62	Цефоперазон, в комбинации с другими препаратами						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Сульбактам		Джепак Интернейшенл	B-13, Chand Society, Juhu Church Road, Juhu, Mumbai 400 049, India	~			~
		Цефоперазон		Джепак Интернейшенл	B-13, Chand Society, Juhu Church Road, Juhu, Mumbai 400 049, India	~			~
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="~"/>