



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛС-001004"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="31.08.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="16.04.2015"/></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="ОАО " биосинтез"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																		
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Олететрин"/></p>																		
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Олеандомицин+Тетрациклин"/></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="2">таблетки покрытые оболочкой</td> <td rowspan="2">47.5 мг+77.5 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 25 шт. - банки полимерные - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки покрытые оболочкой</td> <td rowspan="2">95 мг+155 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 25 шт. - банки полимерные - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки покрытые оболочкой	47.5 мг+77.5 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 25 шт. - банки полимерные - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту 		таблетки покрытые оболочкой	95 мг+155 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 25 шт. - банки полимерные - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																	
таблетки покрытые оболочкой	47.5 мг+77.5 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 25 шт. - банки полимерные - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту 																	
таблетки покрытые оболочкой	95 мг+155 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 25 шт. - банки полимерные - пачки картонные (25 шт.) - По рецепту 																	
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>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>ОАО "Биосинтез"</td> <td>440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия								
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна															
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия															
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																		
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер ИД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ФСП 42-0152-4163-05</td> <td>2005</td> <td></td> <td>Олететрин</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ФСП 42-0152-4163-05</td> <td>2011</td> <td>1</td> <td>Олететрин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование	1	ФСП 42-0152-4163-05	2005		Олететрин	2	Изм. №1 к ФСП 42-0152-4163-05	2011	1	Олететрин			
№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование															
1	ФСП 42-0152-4163-05	2005		Олететрин															
2	Изм. №1 к ФСП 42-0152-4163-05	2011	1	Олететрин															

		3	Изм. №2 к ФСП 42-0152-4163-05			2015	2	Олететрин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик комбинированный (макролид+тетрациклин)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ J01RA	АТХ Комбинации антибактериальных средств						
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
		Тетрациклин	Тетрациклина гидрохлорид	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛС-001949-250112	~
		Олеандомицин	Олеандомицина фосфат	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	3 года	В сухом месте, при температуре не выше 20 град.	ЛС-002727-201112	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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							Нет ~