



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N012523/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="15.07.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="12.09.2018"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="27.04.2017"/></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="Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																	
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Офрамакс®"/></p>																	
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цефтриаксон"/></p>																	
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td>250 мг</td> <td>3 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)</td> <td>• 250 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td>порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td>1000 мг</td> <td>3 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)</td> <td>• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	250 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)	• 250 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)	• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения												
		Упаковки																
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	250 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)	• 250 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту														
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)	• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - 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>Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд</td> <td>Industrial Area No. 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд	Industrial Area No. 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh, India	Индия							
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна														
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд	Industrial Area No. 3, A.B. Road, Dewas 455 001, Madhya Pradesh, India	Индия														
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 НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>НД 42-3913-06</td> <td>2006</td> <td></td> <td>Офрамакс®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	НД 42-3913-06	2006		Офрамакс®							
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование														
1	НД 42-3913-06	2006		Офрамакс®														

		2	Изм. №1 к НД 42-3913-06	2010	1	Офрамакс®			
		3	Изм. №2 к НД 42-3913-06	2011	2	Офрамакс®			
		4	Изм. №3 к НД 42-3913-06	2017	3	Офрамакс®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					антибиотик-цефалоспорины		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01DD04	Цефтриаксон						
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
		Цефтриаксон	Цефтриаксон натрия стерильный	Орхид Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд	Plot Nos. 138-147, SIDCO Industrial Estate, Alathur, Kancheepuram District, 603 110 Tamil Nadu, India	4 года	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	П N012078/01-301008	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~