



Регистрационное удостоверение



| | | | |
|----|--|--|--|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛСР-001929/08"/> | Дата регистрации <input type="text" value="18.03.2008"/> | Дата решения <input type="text" value="21.04.2010"/> |
| | Дата переоформления <input type="text" value="21.04.2010"/> | 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="АБОЛмед ООО"/> | Страна <input type="text" value="Россия"/> |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Ципрофлоксабол®"/> | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Ципрофлоксацин"/> | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма <input type="text" value="раствор для инфузий"/> | Дозировка <input type="text" value="2 мг/мл"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="2 года"/> | Условия хранения <input type="text" value="В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.(не замораживать)"/> |
| | | <ul style="list-style-type: none"> • 100 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 100 мл - флаконы - 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="ООО \" аболмед\""=""/> | Адрес производителя <input type="text" value="630096, Новосибирская обл., г. Новосибирск, ул. Дукача, дом 4"/> |
| | | Страна <input type="text" value="Россия"/> | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="text" value="Показать инструкции"/> | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п <input type="text" value="1"/> | Номер НД <input type="text" value="ЛСР-001929/08-180308"/> |
| | | Год <input type="text" value="2008"/> | № изм <input type="text" value=""/> |
| | | Наименование <input type="text" value="Ципрофлоксабол®"/> | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - фторхинолон"/> | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ <input type="text" value="J01MA02"/> | АТХ <input type="text" value="Ципрофлоксацин"/> |
| 11 | Фармацевтическая субстанция | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ципрофлоксацин"/> | Торг. наим. <input type="text" value="Ципрофлоксацина гидрохлорид"/> |
| | | Производитель <input type="text" value="Чжэцзян Гобан Фармасьютикал Ко.Лтд"/> | Адрес <input type="text" value="No.6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf, Shangyu Industrial Zone, Zhejiang, China"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="3 года"/> | Условия хранения <input type="text" value="В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град."/> |
| | | Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="ЛСР-001923/07-030807"/> | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/> |
| | | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ципрофлоксацин"/> | Торг. наим. <input type="text" value="Ципрофлоксацина гидрохлорид"/> |
| | | Производитель <input type="text" value="Юник Кемикалс (отделение фирмы Дж.Б.Кемикалс энд Фармасьютикалс Лтд)"/> | Адрес <input type="text" value="Plot No. 5, Phase - IV, G.I.D.C. Industrial Area, Panoli - 394116, Gujarat State, India"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="5 лет"/> | Условия хранения <input type="text" value="В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в герметичной упаковке"/> |
| | | Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="НД 42-13965-05"/> | 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="~"/> | |