



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-000836"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="10.10.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="05.09.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="20.03.2020"/></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="Микро Лабс Лимитед"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Комбифлокс®"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Орнидазол+Офлоксацин"/></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 rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">500 мг+200 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг+200 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 							
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения															
		Упаковки																			
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг+200 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)																		
			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 																		
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">№ п/п</th> <th colspan="2">Стадия производства</th> <th rowspan="2">Производитель</th> <th rowspan="2">Адрес производителя</th> <th rowspan="2">Страна</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Сведения о стадиях производства</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td colspan="2">Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Микро Лабс Лимитед</td> <td>No. 92 Sipcot Industrial Complex, Hosur – 635126, Tamil Nadu, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td colspan="2">Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Микро Лабс Лимитед</td> <td>UNIT-III, 63/3 & 4, Thiruvandar Koil, Puducherry - 605102, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя	Страна	Сведения о стадиях производства		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Микро Лабс Лимитед	No. 92 Sipcot Industrial Complex, Hosur – 635126, Tamil Nadu, India	Индия	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Микро Лабс Лимитед	UNIT-III, 63/3 & 4, Thiruvandar Koil, Puducherry - 605102, India	Индия
№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя				Страна													
	Сведения о стадиях производства																				
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Микро Лабс Лимитед	No. 92 Sipcot Industrial Complex, Hosur – 635126, Tamil Nadu, India	Индия																
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Микро Лабс Лимитед	UNIT-III, 63/3 & 4, Thiruvandar Koil, Puducherry - 605102, 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>ЛП-000836-200320</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Комбифлокс®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-000836-200320</td> <td>2020</td> <td>1</td> <td>Комбифлокс®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-000836-200320	2020		Комбифлокс®	2	Изм. №1 к ЛП-000836-200320	2020	1	Комбифлокс®					
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛП-000836-200320	2020		Комбифлокс®																	
2	Изм. №1 к ЛП-000836-200320	2020	1	Комбифлокс®																	

		3	Изм. №2 к ЛП-000836-200320		2021	2	Комбифлокс®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противомикробное средство комбинированное							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01RA09	Офлоксацин и орнидазол						
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
		Офлоксацин		Чжецзян Апелоа Кангю Фармацевтикал Ко.Лтд	333 Jiangnan Road, Hengdian, Dongyang, Zhejiang, China	~			~
		Орнидазол		Эндок Лайф Кэйр Пвт. Лтд.	Plot No. 4 to 7, Survey No. 53, B/H Saurashtra Paper Board Mill, Shapar Veraval Industrial Area, Shapar - 360 024, Tal - Kotada Sanghani, Dist. Rajkot, Gujarat, India	4 года			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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							<input type="text" value="~"/>