



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-009023/09		Дата регистрации	10.11.2009		Дата решения	14.09.2021	
	Дата переоформления	16.03.2020		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Нобел Илач Санайи ве Тиджарет А.Ш.						
		Страна	Турция						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Класине®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Кларитромицин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг	3 года	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	АО "Нобел Алматинская Фармацевтическая Фабрика"	г. Алматы, ул. Шевченко, 162Е, Республика Казахстан	Казахстан			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-009023/09-160320	2020		Класине®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-макролид							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01FA09	Кларитромицин						

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
		Кларитромицин		Инд-Свифт Лабораториз Лимитед	Village Bhagwanpur, Barwala Road, Near Derabassi, Dist. S.A.S. Nagar (Mohali) - 140507, Punjab, India	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>