



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-009887/09"/>	Дата регистрации <input type="text" value="04.12.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="31.03.2020"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="31.03.2020"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "пребед"="" "пребед")"="" "пфк="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " компания="" производственно-фармацевтическая=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Левифлоксабол®"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Левифлоксацин"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма <input type="text" value="раствор для инфузий"/>	Дозировка <input type="text" value="5 мг/мл"/>
		Срок годности <input type="text" value="4 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)"/>
		Упаковки <input type="text" value="• 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 "пребед"="" "пребед")"="" "пфк="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " компания="" производственно-фармацевтическая=""/>	Адрес производителя <input type="text" value="Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3"/>
		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-009887/09-310320"/>
		Год <input type="text" value="2020"/>	№ изм <input type="text" value=""/>
		Наименование <input type="text" value="Левифлоксабол®"/>	
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="противомикробное средство - фторхинолон"/>	
		Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value=""/>	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ <input type="text" value="J01MA12"/>	АТХ <input type="text" value="Левифлоксацин"/>
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Левифлоксацин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Левифлоксацина полугидрат"/>
		Производитель <input type="text" value="Шанюй Цзинсинь Фармасьютикал Ко.Лтд"/>	Адрес <input type="text" value="No. 31, Weisan Road, Zhejiang Hangzhou Bay Shangyu Industrial Area, Shangyu City, Zhejiang Province, 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-007745/09-021009"/>	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="Левифлоксацин"/>	Торг. наим. <input type="text" value="Левифлоксацин"/>
		Производитель <input type="text" value="Чжецзян Апелоа Кангю Фармацеутикал Ко.Лтд"/>	Адрес <input type="text" value="333 Jiangnan Road, Hengdian, Dongyang, Zhejiang, P.R. China"/>
		Срок годности <input type="text" value="3 года"/>	Условия хранения <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке"/>
		Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="НД 42-13477-05"/>	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="~"/>	