



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(001946)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="14.03.2023"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="14.03.2023"/></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 "биоком)"="" (ао="" type="text" value="Акционерное общество " биоком"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Циклосерин"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Циклосерин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капсулы</td> <td rowspan="2">250 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 100 шт. - флаконы - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капсулы	250 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	• 100 шт. - флаконы - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
капсулы	250 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
		• 100 шт. - флаконы - пачки картонные (100 шт.) - 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")</td> <td>355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")</td> <td>355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")</td> <td>355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")</td> <td>355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия	4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия																						
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком")	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский пр., д. 54	Россия																						
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-№(001946)-(РГ-RU)-140323</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Циклосерин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-№(001946)-(РГ-RU)-140323	2023		Циклосерин															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-№(001946)-(РГ-RU)-140323	2023		Циклосерин																						

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		средства, активные в отношении микобактерий; противотуберкулезные средства; антибиотики							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J04AB01	Циклосерин						
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
		Циклосерин	Циклосерин	СТ Фарм Ко. Лтд	171, Naean-ro, Danwon-gu, Ansan-si, Gyeonggi-do, Korea, Republic of Korea	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	П N015612/01-140312	~
		Циклосерин	Циклосерин	Солара Эктив Фарма Сайенсиз Лимитед	A-1/B, Sipcot Industrial Complex, Kudikadu Village, Cuddalore - 607 005, India	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-004328/07-281107	~
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="~"/>