



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-002449	Дата регистрации	06.05.2014	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	11.10.2023
	Дата переоформления	28.05.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	АО "ВЕРТЕКС", Россия					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Кларитромицин СР-ВЕРТЕКС						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Кларитромицин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые оболочкой	500 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.			
					<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 14 шт. - банки - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 14 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту 5 шт. - банки - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту 5 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту 7 шт. - банки - пачки картонные (7 шт.) - По рецепту 7 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (7 шт.) - По рецепту 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (7 шт.) - По рецепту 			

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ВЕРТЕКС" (АО "ВЕРТЕКС")	г. Санкт-Петербург, Дорога в Каменку, д.62, лит. А	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ		
		J01FA09	Кларитромицин			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~