



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-004133	Дата регистрации 13.02.2017	Дата окончания действия 13.02.2022	Дата решения 01.12.2023		
	Дата переоформления 26.10.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование ООО "Джодас Экспоим"	Страна Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Левифлоксацин-Нова				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Левифлоксацин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		раствор для инфузий	5 мг/мл	3 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать) • 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Джодас Экспоим Пвт.Лтд	Plot No. 55, Phase-III, Biotech Park, Karkapatla (V), Markook (M), Siddipet (District), Telangana, 502 279, India	Индия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Новалек Фармасьютикалс Пвт. Лтд	At. - 2, 3, 4 & 5, Sec - 6B, IIE, SIDCUL, Ranipur, Haridwar-249403, Uttarakhand, India	Индия
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Новалек Фармасьютикалс Пвт. Лтд	At. - 2, 3, 4 & 5, Sec - 6B, IIE, SIDCUL, Ranipur, Haridwar-249403, Uttarakhand, India	Индия
	4	Выпускающий контроль качества	Новалек Фармасьютикалс Пвт. Лтд	At. - 2, 3, 4 & 5, Sec - 6B, IIE, SIDCUL, Ranipur, Haridwar-249403, Uttarakhand, India	Индия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - фторхинолон				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ J01MA12	АТХ Левифлоксацин			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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			Да ~	