



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015531/01		Дата регистрации	06.03.2009		Дата решения	04.10.2023	
	Дата переоформления	11.08.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Сандоз д.д.						
		Страна	Словения						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Зиннат®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Цефуроксим							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	125 мг	3 года	Упаковки				
					При температуре не выше 30 град. • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	250 мг	3 года	При температуре не выше 30 град. • 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Глаксо Оперэйшенс Великобритания Лимитед	Harmire Road, Barnard Castle, County Durham DL12 8DT, United Kingdom			Великобритания	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N015531/01-110822	2022		Зиннат®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-цефалоспорин							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01DC02	Цефуроксим						
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
		Цефуроксим		Глаксо Оперэйшенс Великобритания Лимитед	North Lonsdale Road, Ulverston, Cumbria, LA12 9 DR, United Kingdom	~			~
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="~"/>