



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(001772)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="03.02.2023"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="03.02.2028"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="03.02.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																		
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ООО " джиэфси""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																		
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="СУЛЬБАКТМ-ДЖИЭФСИ®"/></p>																		
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Сульбактам"/></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">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">500 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 500 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 500 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1000 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 500 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 500 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																	
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 500 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 500 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>																	
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>																	

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя				Страна	
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	ООО "Рузфарма"	143132, Московская область, Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1				Россия	
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ООО "Рузфарма"	143132, Московская область, Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1				Россия	
		3	Производитель (готовой ЛФ)	ООО "Рузфарма"	143132, Московская область, Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1				Россия	
		4	Выпускающий контроль качества	ООО "Рузфарма"	143132, Московская область, Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1				Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-№(001772)-(РГ-RU)-030223		2023		Сульбактам-Джиэпси®			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>								
		антибактериальные средства системного действия; бета-лактамы антибактериальные средства, пенициллины; ингибиторы бета-лактамаз								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>						
		J01CG01		Сульбактам						
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
		Сульбактам			Цилу Антибиотикс Фармасьютикал Ко.Лтд	No 849. Dongjia Town, Licheng District, Jinan, Shandong, China	~			~
		Сульбактам			Жухай Юнайтед Лабораториз Ко.Лтд	No. 2428, Anji Road, Sanzao Town, Jinwan District, Zhuhai, Guangdong 519040, China	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								<input type="checkbox"/> Нет
		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"/> ~