



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-003526"/>	Дата регистрации <input type="text" value="24.03.2016"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="24.01.2023"/>					
	Дата переоформления <input type="text" value="15.09.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Дживдхара Фарма Прайват Лимитед"/>	Страна <input type="text" value="Индия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Левифлоксацин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Левифлоксацин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	250 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					• 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту • 5 шт. - блистеры - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					• 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту • 5 шт. - блистеры - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	750 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					• 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту • 5 шт. - блистеры - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная компания "Скан Биотек" (ООО "НПК "Скан Биотек)	171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1	Россия			
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "РОЗЛЕКС ФАРМ" (ООО "РОЗЛЕКС ФАРМ")	171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-003526-250919	2019		Рофлокс-Скан			
		2	Изм. №1 к ЛП-003526-250919	2019	1	Рофлокс-Скан			
		3	Изм. №2 к ЛП-003526-250919	2021	2	Левифлоксацин			
		4	Изм. №3 к ЛП-003526-250919	2022	3	Левифлоксацин			
		5	Изм. №4 к ЛП-003526-250919	2022	4	Левифлоксацин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - фторхинолон							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01MA12	Левифлоксацин						
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
		Левифлоксацин	Левифлоксацина гемигидрат	Чжэцзян Ист-Азия Фармасьютикал Ко.Лтд	Coastal Industrial City, Pubagang Town, Sanmen County, Zhejiang, China	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ЛСП-001047/10-110621	~
		Левифлоксацин	Левифлоксацина гемигидрат	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственная компания "Скан Биотек"	171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1	3 года			~

			(ООО "НПК "Скан Биотек)					
	Левифлоксагин	Левифлоксагин гемигидрат	Общество с ограниченной ответственностью "РОЗЛЕКС ФАРМ" (ООО "РОЗЛЕКС ФАРМ")	171261, Тверская обл., Конаковский район, пгт. Редкино, ул. Заводская д. 1	3 года			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>						<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>