



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N008395"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="01.08.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="11.04.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="11.04.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input (ао="" \"алиум\")"="" type="text" value="Акционерное общество \" алиум\"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ципролет®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ципрофлоксацин"/></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">раствор для инфузий</td> <td rowspan="2">2 мг/мл</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для инфузий	2 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)	• 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
раствор для инфузий	2 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)																							
		• 100 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Аманта Хелскер Лтд</td> <td>Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Аманта Хелскер Лтд</td> <td>Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Аманта Хелскер Лтд</td> <td>Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Д-р Редди `с Лабораторис Лтд</td> <td>Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujjarat State, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Аманта Хелскер Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India	Индия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Аманта Хелскер Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India	Индия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Аманта Хелскер Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India	Индия	4	Выпускающий контроль качества	Д-р Редди `с Лабораторис Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujjarat State, India	Индия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Аманта Хелскер Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India	Индия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Аманта Хелскер Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India	Индия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Аманта Хелскер Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujarat State, India	Индия																						
4	Выпускающий контроль качества	Д-р Редди `с Лабораторис Лтд	Plot № 876, N.H. № 8, Village Hariyala, Tal: Matar, Dist: Kheda - 387 411, Gujjarat State, India	Индия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N008395-210617</td> <td>2017</td> <td></td> <td>Ципролет®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N008395-210617	2017		Ципролет®															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	П N008395-210617	2017		Ципролет®																						

		2	Изм. №1 к П N008395-210617		2022	1	Ципролет®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противомикробное средство - фторхинолон							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01MA02	Ципрофлоксацин						
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
		Ципрофлоксацин		Д-р Редди`с Лабораторис Лтд	Plot № 110 & 111, Sri Venkateshwara Co-operative Industrial Estate, Bollaram, Jinnaram Mandal, Medak District, Telangana State-502 325, India	~			~
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"/> ~