



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-000211"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="15.02.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="05.12.2019"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="05.12.2019"/></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 type="text" value="Открытое акционерное общество " авексима"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Эритромицин"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Эритромицин"/></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">таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой</td> <td>100 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт. - банки (100 шт.) - ящики картонные (2000 шт.) - для стационаров </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой</td> <td>250 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт. - банки (100 шт.) - ящики картонные (2000 шт.) - для стационаров </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой	100 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт. - банки (100 шт.) - ящики картонные (2000 шт.) - для стационаров 	таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой	250 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт. - банки (100 шт.) - ящики картонные (2000 шт.) - для стационаров
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой	100 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																		
			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт. - банки (100 шт.) - ящики картонные (2000 шт.) - для стационаров 																		
таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой	250 мг	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.																		
			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 20 шт. - банки (100 шт.) - ящики картонные (2000 шт.) - для стационаров 																		
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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")</td> <td>623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")	623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а	Россия										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")	623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124-а	Россия																	
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП 000211-150211			2011		Эритромицин	
		2	Изм. №1 к ЛП 000211-150211			2011	1	Эритромицин	
		3	Изм. №2 к ЛП 000211-150211			2012	2	Эритромицин	
		4	Изм. №3 к ЛП 000211-150211			2015	3	Эритромицин	
		5	Изм. №4 к ЛП 000211-150211			2016	4	Эритромицин	
		6	Изм. №5 к ЛП 000211-150211			2019	5	Эритромицин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-макролид							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01FA01	Эритромицин						
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
		Эритромицин	Эритромицин	Хубей Максфарм Индастриз Ко.Лтд	No. 8, Fengshan Road, Industrial and Economic Development Zone, Luotian County, Huanggang City, Hubei Province, China	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ЛС-001718-161013	~
		Эритромицин	Эритромицин	Юнимакс Кемикалз Pvt.Лтд	E-116, MIDC, Tarapur-401506, Boisar, Dist. Thane-Zone 4, India	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСП-002482/10-040319	~
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"/> ~