



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(000292)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="13.07.2021"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="13.07.2026"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="13.07.2021"/></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="Хемофарм А.Д."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Сербия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Хеомоциин"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Азитромицин"/></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">капсулы</td> <td rowspan="2">250 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капсулы	250 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке	• 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
капсулы	250 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке																							
		• 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - 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>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Хемофарм А.Д. Вршац, отделение Производственная площадка Шабач</td> <td>15000, Sabac, Hajduk Veljkova bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Хемофарм А.Д.</td> <td>26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia</td> <td>Сербия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Хемофарм А.Д. Вршац, отделение Производственная площадка Шабач	15000, Sabac, Hajduk Veljkova bb, Serbia	Сербия	4	Выпускающий контроль качества	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Хемофарм А.Д. Вршац, отделение Производственная площадка Шабач	15000, Sabac, Hajduk Veljkova bb, Serbia	Сербия																						
4	Выпускающий контроль качества	Хемофарм А.Д.	26300 Vrsac, Beogradski put bb, Serbia	Сербия																						
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>ЛП-№(000292)-(РГ-RU)-130721</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Хеомоциин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-№(000292)-(РГ-RU)-130721	2021		Хеомоциин															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-№(000292)-(РГ-RU)-130721	2021		Хеомоциин																						

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик-азалид							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01FA10	Азитромицин						
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
		Азитромицин		Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт-Петербург, пос. Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5, лит. А	3 года			~
		Азитромицин		Джубилант Дженеракс Лимитед	№ 18, 56, 57 & 58, K.I.A.D.B Industrial Area, Nanjangud, India	~			~
		Азитромицин		ХЕК Фарм Ко. Лтд	No.62 Binjiang road, Yidu City, Hubei Province, 443 300 P. R. China	~			~
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"/> ~