



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | |
|----|--|---|---|--|--|----------------------------------|
| 1 | Номер <input type="text" value="88/542/8"/> | Дата регистрации <input type="text" value="08.07.1988"/> | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/> | | | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <input type="text" value="Тюменский ХФЗ ФГУП"/> | Страна <input type="text" value="Россия"/> | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Эритромицина таблетки с кишечнорастворимым покрытием"/> | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Эритромицин"/> | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | |
| | | таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой | 100 мг | 2 года | Упаковки | |
| | | | | <ul style="list-style-type: none"> 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные 10 шт., - банки темного стекла (1) /~/ - пачки картонные 20 шт., - банки темного стекла (1) /~/ - пачки картонные | | |
| | | таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой | 250 мг | 2 года | <ul style="list-style-type: none"> 10 шт., - упаковки ячейковые контурные (2) /~/ - пачки картонные 10 шт., - банки темного стекла (1) /~/ - пачки картонные 20 шт., - банки темного стекла (1) /~/ - пачки картонные | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна |
| | | 1 | Производитель (Все стадии производства) | Тюменский ХФЗ ФГУП | ~ | Россия |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="button" value="Показать инструкции"/> | | | | |
| 8 | Нормативная документация | | | | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | Фармако-терапевтическая группа антибиотик-макролид | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | АТХ | | | |
| | | J01FA01 | Эритромицин | | | |
| 11 | Фармацевтическая субстанция | | | | | |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | <input type="text" value="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="text" value="Нет"/> |