



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-002513/07		Дата регистрации	31.08.2007		Дата решения	19.03.2021	
	Дата переоформления	27.09.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Пефлоксацин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Пефлоксацин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для инфузий	4 мг/мл	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 10-25 град.(не замораживать)				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13, 2/16, 2/39, 2/53, 2/54			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛСР-002513/07-270919		2019		Пефлоксацин		
		2	Изм. №1 к ЛСР-002513/07-270919		2020	1	Пефлоксацин		
		3	Изм. №2 к ЛСР-002513/07-270919		2021	2	Пефлоксацин		

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противомикробное средство - фторхинолон							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01MA03	Пефлоксацин						
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
		Пефлоксацин	Пефлоксацина мезилат	Накода Кемикалз Лимитед	64/A, Phase-I, IDA, Jeedimetla, Hyderabad-500055, Telangana, India	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	НД 42-13732-05	~
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="~"/>