



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-002564"/>	Дата регистрации <input type="text" value="06.08.2014"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="15.01.2024"/>					
	Дата переоформления <input type="text" value="27.03.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")'/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Азитромицин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Азитромицин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	125 мг	2 года	При температуре не выше 25 град. • 6 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	250 мг	2 года	При температуре не выше 25 град. • 3 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	500 мг	2 года	При температуре не выше 25 град. • 3 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (3 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства")	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-002564-270323	2023		Азитромицин			
		2	Изм. №1 к ЛП-002564-270323	2024	1	Азитромицин			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="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	Азитромицин	Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	196608, г. Санкт-Петербург, г. Пушкин, ул. Автомобильная, д. 3, лит. А, лит. Б	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-005187/07-180220	~
		Азитромицин	Азитромицин	Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт-Петербург, пос. Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5, лит. А	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-005187/07-180220	~
		Азитромицин	Азитромицина дигидрат	Джубилант Фармова Лимитед	№ 18, 56, 57 & 58, KIADB Industrial Area, Nanjangud – 571302, Mysore, India	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	НД 42-14016-06	~
		Азитромицин	Азитромицина дигидрат	Цзянсу Вейкида Фармасьютикал Ко., Лтд.	No.1, Linjiang Avenue, Linjiang Town, Haimen	4 года	При температуре не выше 25 град.	ФС-001834-040322	~

				District, Nantong, Jiangsu, China				
	Азитромицин	Азитромицина дигидрат	Чжэцзян Гобан Фармасьютикал Ко.Лтд	No.6, Weiwu Road, Hangzhou Gulf Shangyu Economic and Technological Development Zone, Zhejiang, P. R. China	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000119-060423	~
	Азитромицин	Азитромицин	Кимика Синтетика С.А.	C/Dulcinea s/n, 28805 Alcala de Henares (Madrid), Spain	5 лет	При температуре не выше 30 град.	П N012100/01-111121	~

12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>						<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> ~
----	----------------	--	--	--	--	--	--	---