



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004217	Дата регистрации	29.03.2017	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	21.04.2022
	Дата переоформления	21.04.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "Асфарма-Рос"					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Овеа						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фосфомицин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		гранулы для приготовления раствора для приема внутрь	3 г	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке			
		• 8 г - пакеты - пачки картонные - По рецепту						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Дрогсан Илачлары Санайи ве Тиджарет А.Ш.	Esenboga Merkez Mah, Cubuk Cad. No. 31, Cubuk Ankara, Turkey		Турция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004217-290317	2017		Овеа		
		2	Изм. №1 к ЛП-004217-290317	2018	1	Овеа		
		3	Изм. №2 к ЛП-004217-290317	2020	2	Овеа		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		J01XX01	Фосфомицин					

классификация		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
11	Фармацевтическая субстанция	Фосфомицин		Гуилин ЭйчЮэйСан Фармасьютикал Ко.Лтд	89, 1st Street Lingbei Road, Lingchuan, Guilin, China	~			~
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="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>