1

2

4

5

6

Регистрационное удостоверение

или владельца

регистрационного

удостоверения лекарственного препарата Торговое наименование

лекарственного препарата Международное непатентованное

или группировочное или химическое наименование

Формы выпуска

Сведения о стадиях

производства

Инструкция по применению

лекарственного препарата

Номер ЛП-000737

Дата переоформления 15.11.2023

Наименование держателя _{Наименование} **Ауробиндо Фарма** Л**имитед**

Кларитромицин

Кларитромицин

N₂

п/п

года

Страна

Индия

Лекарственная форма

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Производитель (Все стадии, включая

выпускающий контроль качества)

Стадия производства

БМКП

Дата регистрации 29.09.2011

Срок годности

Показать инструкции

3 года

3 года

Производитель

Ауробиндо Фарма

15.11.2023 решения Разрешён ввод в гражданский Бессрочный Условия хранения При температуре не выше 25 град. • 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту При температуре не выше 25 град. • 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту Страна Unit-III, Surveys No. 313 & 314, Bachupally, Bachupally Mandal, Индия Medchal-Malkajgiri District, Telangana State, India Наименование Входит в перечень нарк. средств, псих. вешеств и их прекурсоров

оборот до

Упаковки

Войти

Нормативная № п/п Номер НД Год № изм 8 документация 1 ЛП-000737-151123 2023 Кларитромицин Фармако-терапевтическая группа Фармако-терапевтическая 9 антибактериальные средства системного действия; макролиды, линкозамины и стрептограмины; макролиды группа Анатомо-терапевтическая Код АТХ ATX 10 химическая J01FA09 Кларитромицин классификация Международное непатентованное или Фармакоп. Торг. Срок **Условия** группировочное или Производитель Адрес статья / Номер наим годности хранения химическое ΗД Фармацевтическая наименование 11 субстанция No.6, Weiwu Road, Hangzhou Чжэцзян Гобан Gulf Shangyu Economic and Фармасьютикал Кларитромицин Technological Development Zone Ко.Лтд Zhejiang, P. R. China Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП Да Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в 12 Особые отметки 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

Дозировка

250 мг

500 MT

Лимитед