



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер П N008670</p> <p>Дата регистрации 13.08.2010</p> <p>Дата решения 29.09.2021</p> <p>Дата переоформления 25.02.2019</p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																							
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование Сандоз д.д.</p> <p>Страна Словения</p>																							
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата Лендацин®</p>																							
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Цефтриаксон</p>																							
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th>Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="3"></td> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для инфузий</td> <td rowspan="2">2 г</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td> <ul style="list-style-type: none"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">250 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td> <ul style="list-style-type: none"> • 250 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 250 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 250 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1 г</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td> <ul style="list-style-type: none"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для инфузий	2 г	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	250 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 250 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 250 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 250 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности					Условия хранения												
		Упаковки																						
	порошок для приготовления раствора для инфузий	2 г	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																				
				<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																				
	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	250 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																				
<ul style="list-style-type: none"> • 250 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 250 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 250 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																								
	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																				
				<ul style="list-style-type: none"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																				

									• 1 г - флаконы (50 шт.) - 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)		Сандоз ГмбХ	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Tyrol, Austria		Австрия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N008670-090818		2018		Лендацин®		
		2	Изм. №1 к П N008670-090818		2019	1	Лендацин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01DD04		Цефтриаксон					
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
		Цефтриаксон	Цефтриаксон натрия стерильный - Лонг Шенг Фарма Лимитед	Цилу Антибиотикс Фармасьютикал Ко.Лтд	No 849. Dongjia Town, Licheng District, Jinan, China	2 года	При температуре не выше 25 град.	ЛС-001656-291211	~
		Цефтриаксон		Санофи-Авентис Дойчланд ГмбХ	Industriepark Höchst, D-65926 Frankfurt am Main, Germany	~			~
		Цефтриаксон		Сандоз ГмбХ	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Tyrol, Austria	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>