



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-000055"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="26.11.2010"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="26.11.2015"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="15.01.2014"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="15.01.2014"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																				
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ООО " валеант"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Трифамокс ИБЛ® ДУО"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Амоксициллин+[Сульбактам]"/></p>																				
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">875 мг+125 мг</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	875 мг+125 мг	2 года	При температуре не выше 25 град.	• 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту									
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	875 мг+125 мг	2 года	При температуре не выше 25 град.																		
		• 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Лабораториос Баго С.А.</td> <td>St. Ciudad de Necochea and Ciudad de Mar del Plata, Industrial Park, Province of La Rioja, Argentina</td> <td>Аргентина</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лабораториос Баго С.А.	St. Ciudad de Necochea and Ciudad de Mar del Plata, Industrial Park, Province of La Rioja, Argentina	Аргентина										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Лабораториос Баго С.А.	St. Ciudad de Necochea and Ciudad de Mar del Plata, Industrial Park, Province of La Rioja, Argentina	Аргентина																	
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																				
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП 000055-261110</td> <td>2010</td> <td></td> <td>Трифамокс ИБЛ®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП 000055-261110</td> <td>2011</td> <td>1</td> <td>Трифамокс ИБЛ®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП 000055-261110</td> <td>2014</td> <td>2</td> <td>Трифамокс ИБЛ® ДУО</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП 000055-261110	2010		Трифамокс ИБЛ®	2	Изм. №1 к ЛП 000055-261110	2011	1	Трифамокс ИБЛ®	3	Изм. №2 к ЛП 000055-261110	2014	2	Трифамокс ИБЛ® ДУО
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛП 000055-261110	2010		Трифамокс ИБЛ®																	
2	Изм. №1 к ЛП 000055-261110	2011	1	Трифамокс ИБЛ®																	
3	Изм. №2 к ЛП 000055-261110	2014	2	Трифамокс ИБЛ® ДУО																	
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>антибиотик-пенициллин полусинтетический+бета-лактамаз ингибитор</p>																				
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>J01CR02</td> <td>Амоксициллин, в комбинации с ингибиторами ферментов</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	J01CR02	Амоксициллин, в комбинации с ингибиторами ферментов																
Код АТХ	АТХ																				
J01CR02	Амоксициллин, в комбинации с ингибиторами ферментов																				

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	Амоксициллин		Ферсинса Гист- Брокадес С.А. де С.В.	Carr.-Saltillo-Monterrey Km. 12.5 Ramoz Arizpe, Coahuila, 25900, Mexico	~			~	
		Сульбактам		Лабораториос Баго С.А.	Calle 455 e/24 y 27 City Bell, Partido de La Plata, Prov. De Bs. As.- Argentina	~			~	
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								<input type="text" value="Нет"/>
12	Особые отметки	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="~"/>