



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(001649)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="11.01.2023"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="11.01.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value='Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")'/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Офтоципро®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ципрофлоксацин"/></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">мазь глазная</td> <td rowspan="2">0.3%</td> <td>3 года; после вскрытия - 6 мес</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 3 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 5 г - тубы - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		мазь глазная	0.3%	3 года; после вскрытия - 6 мес	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 10 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 3 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 5 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
мазь глазная	0.3%	3 года; после вскрытия - 6 мес	При температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> 10 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 3 г - тубы - пачки картонные - По рецепту 5 г - тубы - пачки картонные - 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")</td> <td>420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")</td> <td>420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")</td> <td>420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")</td> <td>420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия	4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия																						
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Татхимфармпрепараты" (АО "Татхимфармпрепараты")	420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-№(001649)-(РГ-RU)-110123			2023		Офтоципро®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа средства, применяемые в офтальмологии; противомикробные средства; фторхинолоны							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		S01AE03	Ципрофлоксацин						
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
		Ципрофлоксацин	Ципрофлоксацина гидрохлорид	Чжецзян Ланхуа Фармасьютикал Ко.Лтд	Zhejiang Provincial Chemical and Medical Materials Base, Linhai Zone, China	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-002448/08-250822	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~