



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012034/01		Дата регистрации	17.05.2010		Дата решения	11.07.2022		
	Дата переоформления	11.07.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Байер АГ							
		Страна	Германия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Авелокс®								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Моксифлоксацин								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	400 мг	5 лет	Упаковки При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке • 5 шт. - блистеры - пачки картонные (5 шт.) - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Байер Хелскэр Мануфэкчуринг С.р.Л.		Via Delle Groane, 126, 20024 Garbagnate, Milanese (MI), Italy		Италия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование		
		1	П N012034/01-310820			2020		Авелокс®		
		2	Изм. №1 к П N012034/01-310820			2022	1	Авелокс®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - фторхинолон								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ							
		J01MA14	Моксифлоксацин							

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
		Моксифлоксацин		Байер АГ	Friedrich-Ebert-Str. 217-333, 42117, Wuppertal, Germany	~			~
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="~"/>