



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N003713/01	Дата регистрации 16.07.2009	Дата решения 17.11.2023
	Дата переоформления 17.11.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Общество с ограниченной ответственностью "ПРОМОМЕД РУС" (ООО "ПРОМОМЕД РУС")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Кордиамин	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Никетамид	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма раствор для инъекций	Дозировка 250 мг/мл
		Срок годности 3 года	Условия хранения Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель Акционерное общество "Биохимик" (АО "Биохимик")
			Адрес производителя 430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А
			Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п 1 2	Номер НД P N003713/01-180522 Изм. №1 к P N003713/01-180522
			Год 2022 2023
			№ изм 1
			Наименование Кордиамин Кордиамин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа аналептическое средство	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ R07AB02	АТХ Никетамид
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Никетамид	Торг. наим. Никетамид
		Производитель Процесс Кемикалс Ко	Адрес B-8 & B-9 Behala Industrial Estate, Bonomali Naskar Road, Kolkata 700060, India
		Срок годности 4 года	Условия хранения В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
		Фармакоп. статья / Номер НД П N013280/01-120711	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров ~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП	
		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	
		Нет	
		~	