



Регистрационное удостоверение



1	Номер Р N003221/01	Дата регистрации 04.12.2008	Дата решения 18.05.2012
	Дата переоформления 18.05.2012	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма")	Страна Россия
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Амикацин	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Амикацин	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения	Дозировка 500 мг
			Срок годности 2 года
			Условия хранения В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
			Упаковки • 500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 500 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 500 мг - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п 1	Стадия производства Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма")
			Адрес производителя 660042, Красноярский край, Красноярск, 60 лет Октября, д.2
			Страна Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	Р N003221/01-180311
		2	Изм. №1 к Р N003221/01-180311
		3	Изм. №2 к Р N003221/01-180311
		4	Изм. №3 к Р N003221/01-180311
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-аминогликозид	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ J01GB06	АТХ Амикацин
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.
		Амикацин	Чонгкинг Даксин Фармасьютикал Ко.Лтд
		Амикацин	Чжецзян Конба Фармасьютикал Ко.Лтд
			Адрес
			No.22, Chuangzao Road, BeiBei District, Chongqing of China, 400700, China
			Срок годности
			~
			Условия хранения
			~
			Фармакоп. статья / Номер НД
			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	
		Да	
		~	