



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-001439/07"/>	Дата регистрации <input type="text" value="06.11.2007"/>	Дата решения <input type="text" value="20.04.2016"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="24.03.2010"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="ООО " виал""=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Амикацин-Виал"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Амикацин"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка
		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг
			Срок годности
			2 года
			Условия хранения
			Упаковки
			В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
			• - флаконы - пачки картонные - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель
			Северная Китайская Фармацевтическая Корпорация Лтд
			Адрес производителя
			No. 108 Haihe Road, High & New Technology Development Zone, Shijiazhuang, Hebei, China
			Страна
			Китай
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	ЛСР-001439/07-090707
		2	Изм. №1 к ЛСР-001439/07-090707
		3	Изм. №2 к ЛСР-001439/07-090707
		4	Изм. №3 к ЛСР-001439/07-090707
		5	Изм. №4 к ЛСР-001439/07-090707
		6	Изм. №5 к ЛСР-001439/07-090707
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа	
		антибиотик-аминогликозид	
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		J01GB06	Амикацин
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.
		Амикацин	Амикацина сульфат
			Производитель
			Чжецзян Джинхуа Конба Био-фарм Ко.Лтд
			Адрес
			No. 288 Jinq Road, Jinhua City, Zhejiang Province, China
			Срок годности
			3 года
			Условия хранения
			В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке
			Фармакоп. статья / Номер НД
			ЛСР-001705/07-260707
			Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
			~
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="~"/>	