Справка

Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер P N00	3299/02	Дата регистрации 26.06.2009			Дата решения 25.04.2019					
1	Дата переоформления 25.04.2019 Разрешён ввод в гражданский оборот до							Бессрочный			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата		Общество с ограниче фармацевтическая ко Россия	нной ответственнос омпания "Пребенд"	стью "Проі (ООО "ПО	зводственно РК "Пребенд)- (")				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Урофосфабол	0								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фосфомицин									
	Формы выпуска	Лекарственная форма			Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
						Упаковки					
5		порошок для приготовления раствора для				4 года	В сухом, за выше 25 гр	щищенном от рад.	света месте, при темпера	атуре не	
		внутримышечн		1 r	• 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту						
	№ п/п Стадия производства			Производитель				Адг	Адрес производителя Страна		
6	Сведения о стадиях производства	1 включая выпускающий контроль "Производственно-фармацевтическая компания Лени						осибирская обл., г. Новосибирск, инский район, ул. Дукача, дом 4, п. 2 и корп. 3			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	применению Показать инструкции									
8	Нормативная	№ п/п	№ п/п Номер НД 1 P N003299/02-250419			Год	№ и	-	Наименование		
0	документация	1				2019		Урофо	осфабол®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик									

1	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ АТХ J01XX01 Фосфомицин							
1	классификация Фармацевтическая	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
	1 субстанция	Фосфомицин	Фосфомицин натрия	Эркрос А.О.	Paseo del Deleite s/n, 28300 Aranjuez, Madrid, Spain	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	П N015565/01- 300610	~
1	2 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							