



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-006975/08		Дата регистрации	01.09.2008		Дата решения	20.06.2019	
	Дата переоформления	20.06.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Органика" (АО "Органика")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Новокаинамид							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Прокаинамид							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	250 мг	3 года	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Органика" (АО "Органика")	654034, Кемеровская область, г. Новокузнецк, шоссе Кузнецкое, д. 3	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-006975/08-200619	2019		Новокаинамид			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антиаритмическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C01BA02	Прокаинамид						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Прокаинамид	Новокаинамид	Акционерное общество "Органика" (АО "Органика")	654034, Кемеровская область, г. Новокузнецк, шоссе Кузнецкое, д. 3	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	P N000537/01-030619	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>