



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-005824	Дата регистрации	30.09.2019	Дата окончания действия	30.09.2024	Дата решения	30.09.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Медисорб" (АО "Медисорб")							
		Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Тобрамицин Медисорб								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Тобрамицин								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		капли глазные	0.3%	3 года; после вскрытия - 12 нед	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (в оригинальной упаковке) • 10 мл - флаконы - пачки картонные - 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 "Медисорб" (АО "Медисорб")		г. Пермь, ул. Причальная, д. 1б		Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование				
		1	ЛП-005824-300919	2019		Тобрамицин Медисорб				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-аминогликозид								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ							
		S01AA12	Тобрамицин							

11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Тобрамицин		Ливзон Нью Норт Ривер фармасьютикал Ко. Лтд.	Renmin One Road, Qingyuan City, Guangdong Province, China	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Да"/></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 <input type="text" value="~"/></p>							