



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер ЛП-000198 Дата регистрации 09.02.2011 Дата решения 24.06.2021</p> <p>Дата переоформления 24.06.2021 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																				
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: СИФИ С.П.А.</p> <p>Страна: Италия</p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Неттависк</p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Нетилмицин</p>																				
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">мазь глазная</td> <td rowspan="2">0.3%</td> <td>2 года; после вскрытия - 28 сут</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 5 г - тубы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		мазь глазная	0.3%	2 года; после вскрытия - 28 сут	При температуре не выше 25 град.	• 5 г - тубы - пачки картонные - По рецепту									
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
мазь глазная	0.3%	2 года; после вскрытия - 28 сут	При температуре не выше 25 град.																		
		• 5 г - тубы - пачки картонные - По рецепту																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>СИФИ С.П.А.</td> <td>Via Ercole Patti, 36 - 95025, Aci S. Antonio (Catania), Italy</td> <td>Италия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	СИФИ С.П.А.	Via Ercole Patti, 36 - 95025, Aci S. Antonio (Catania), Italy	Италия										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	СИФИ С.П.А.	Via Ercole Patti, 36 - 95025, Aci S. Antonio (Catania), Italy	Италия																	
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата: Показать инструкции</p>																				
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП 000198-090211</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Неттависк</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП 000198-090211</td> <td>2014</td> <td>1</td> <td>Неттависк</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП 000198-090211</td> <td>2021</td> <td>2</td> <td>Неттависк</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП 000198-090211	2011		Неттависк	2	Изм. №1 к ЛП 000198-090211	2014	1	Неттависк	3	Изм. №2 к ЛП 000198-090211	2021	2	Неттависк
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛП 000198-090211	2011		Неттависк																	
2	Изм. №1 к ЛП 000198-090211	2014	1	Неттависк																	
3	Изм. №2 к ЛП 000198-090211	2021	2	Неттависк																	
9	<p>Фармако-терапевтическая группа: Фармако-терапевтическая группа антибиотик-аминогликозид</p>																				
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая: Код АТХ S01AA23 АТХ Нетилмицин</p>																				

классификация									
		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	Нетилмицин	Нетилмицина сульфат	Чжэцзян Чжэньюань Фармасьютикал Ко.Лтд	YueDong Road, PaoJiang Industrial, Shaoxing, 312000, Zhejiang Province, China	2 года	При температуре не выше 5 град., в герметичной упаковке.	ЛСП-001295/10-240210	~
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="Нет"/> <input type="text" value="~"/>