



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <b>ЛП-№(003069)-(РГ-RU)</b></p> <p>Дата регистрации <b>28.08.2023</b></p> <p>Дата окончания действия <b>28.08.2028</b></p> <p>Дата решения <b>28.08.2023</b></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>5 лет</b></p>																					
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <b>Общество с ограниченной ответственностью "ЛаЭк"</b></p> <p>Страна <b>Россия</b></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <b>Полимиксин В</b></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <b>Полимиксин В</b></p>																					
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для инъекций</td> <td rowspan="2">25 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 25 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для инъекций</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		порошок для приготовления раствора для инъекций	25 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)		• 25 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту		порошок для приготовления раствора для инъекций	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)		• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																				
порошок для приготовления раствора для инъекций	25 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)																			
			• 25 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту																			
порошок для приготовления раствора для инъекций	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)																			
			• 50 мг - флаконы - 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")</td> <td>Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")</td> <td>Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")</td> <td>Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	Россия	
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																		
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	Россия																		
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	Россия																		
3	Производитель (готовой ЛФ)	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53	Россия																		

		4	Выпускающий контроль качества	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/13	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(003069)-(РГ-RU)-280823		2023		Полимиксин В		
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		Антибактериальные средства системного действия; другие антибактериальные средства; полимиксины							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		J01XB02		Полимиксин					
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>
		Полимиксин В	Полимиксина В сульфат	Кселлия Фармасьютикалс АпС	Dalslandsgade 11, 2300 Copenhagen S, Denmark	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке	ЛСР-009343/09-180322	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~