



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <b>P N000840/01-2001</b>	Дата регистрации <b>24.04.2008</b>	Дата решения <b>04.08.2015</b>																							
	Дата переоформления <b>14.09.2012</b>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b>																								
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <b>ОАО "Биосинтез"</b>	Страна <b>Россия</b>																							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<b>Нистатин</b>																								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<b>Нистатин</b>																								
5	Формы выпуска	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Лекарственная форма</th> <th>Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>суппозитории ректальные</td> <td>500000 ЕД</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</td> </tr> <tr> <td>суппозитории ректальные</td> <td>250000 ЕД</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	суппозитории ректальные	500000 ЕД	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту	суппозитории ректальные	250000 ЕД	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту												
Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения																							
суппозитории ректальные	500000 ЕД	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту																							
суппозитории ректальные	250000 ЕД	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту																							
6	Сведения о стадиях производства	<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>ОАО "Биосинтез"</td> <td>440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия														
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия																						
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>																								
8	Нормативная документация	<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>P N000840/01-140912</td> <td>2012</td> <td></td> <td>Нистатин</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к P N000840/01-140912</td> <td>2015</td> <td>1</td> <td>Нистатин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N000840/01-140912	2012		Нистатин	2	Изм. №1 к P N000840/01-140912	2015	1	Нистатин									
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	P N000840/01-140912	2012		Нистатин																						
2	Изм. №1 к P N000840/01-140912	2015	1	Нистатин																						
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противогрибковое средство																								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ A07AA02	АТХ Нистатин																							
11	Фармацевтическая субстанция	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</th> <th>Торг. наим.</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> <th>Фармакоп. статья / Номер НД</th> <th>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Нистатин</td> <td></td> <td>Антибиотиче С.А.</td> <td>~</td> <td>~</td> <td></td> <td></td> <td>~</td> </tr> <tr> <td>Нистатин</td> <td>Нистатин</td> <td>ОАО "Биосинтез"</td> <td>440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 5 град.</td> <td>P N001707/01-031008</td> <td>~</td> </tr> </tbody> </table>	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	Нистатин		Антибиотиче С.А.	~	~			~	Нистатин	Нистатин	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 5 град.	P N001707/01-031008	~
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																			
Нистатин		Антибиотиче С.А.	~	~			~																			
Нистатин	Нистатин	ОАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 5 град.	P N001707/01-031008	~																			
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП					<b>Нет</b>																			
		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					~																			