



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-005248"/>	Дата регистрации <input type="text" value="11.12.2018"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="11.12.2024"/>	Дата решения <input type="text" value="11.12.2018"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "пребенд"="" "пребенд)"="" "пфк="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " компания="" производственно-фармацевтическая=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Вилимиксин®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Полимиксин В"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		порошок для приготовления раствора для инъекций	25 мг	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. <ul style="list-style-type: none"> 25 мг - флаконы - пачки картонные - Не указано 25 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл/ - Не указано 25 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано 25 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - Не указано 	
		порошок для приготовления раствора для инъекций	50 мг	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. <ul style="list-style-type: none"> 50 мг - флаконы - пачки картонные - Не указано 50 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл/ - Не указано 50 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано 50 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 5 мл -5 шт./ - Не указано 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна

		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия			
		4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-005248-111218	2018		Вилимиксин®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик-полипептид циклический							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01XB02	Полимиксин						
11	Фармацевтическая субстанция	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
		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 герметичной упаковке	ЛСР-009343/09-191109	~
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"/> ~