



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-002657		Дата регистрации	14.10.2014		Дата окончания действия	31.12.2025		Дата решения	28.10.2019	
	Дата переоформления	28.10.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм")									
		Страна	Россия									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Зеникс										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Линезолид										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения							
		раствор для инфузий	2 мг/мл	3 года	Упаковки							
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке							
				<ul style="list-style-type: none"> 100 мл - пакеты (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров 300 мл - пакеты (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров 								
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна					
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Завод Медсинтез" (ООО "Завод Медсинтез")	Свердловская обл., г. Новоуральск, ул. Торговая, д. 15		Россия					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование						
		1	ЛП-002657-160719	2019		Зеникс						
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-оксазолидинон										
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ									
		J01XX08	Линезолид									

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
		Линезолид		Саймед Лабс Лтд	Unit-II, Plot No. 25/B, Phase-III, I.D.A., Jeedimetla, Hyderabad 500 055, Telangana State, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>