



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-003738/09"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="15.05.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="07.02.2018"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="07.02.2018"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "пребед"="" "пребед")"="" "пфк="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " компания="" производственно-фармацевтическая=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Капремабол®"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Капреомицин"/></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">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1 г</td> <td>3 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>- флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-1 шт./ - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>- флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-1 шт./ - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту</li> </ul>	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> <li>- флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-1 шт./ - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту</li> </ul>											
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>Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребед" (ООО "ПФК "Пребед")</td> <td>Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребед" (ООО "ПФК "Пребед")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребед" (ООО "ПФК "Пребед")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="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>ЛСР-003738/09-150509</td> <td>2009</td> <td></td> <td>Капремабол®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-003738/09-150509	2009		Капремабол®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	ЛСР-003738/09-150509	2009		Капремабол®									

		2	Изм. №1 к ЛСР-003738/09-150509	2010	1	Капремабол®			
		3	Изм. №2 к ЛСР-003738/09-150509	2011	2	Капремабол®			
		4	Изм. №3 к ЛСР-003738/09-150509	2011	3	Капремабол®			
		5	Изм. №4 к ЛСР-003738/09-150509	2013	4	Капремабол®			
		6	Изм. №5 к ЛСР-003738/09-150509	2014	5	Капремабол®			
		7	Изм. №6 к ЛСР-003738/09-150509	2018	6	Капремабол®			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		антибиотик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		J04AB30	Капреомицин						
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>
		Капреомицин	Капреомицина сульфат	Наньнин Сино-Тех (Чжункэ) Фармасьютикал Ко., Лтд.	№.4, Zhongyao South Road, Nanning, Guangxi P.R. China	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-002260/07-170807	~
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"/> ~