



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N000030/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="18.05.2012"/></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 "пребенд"="" "пребенд")"="" "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="Цефамабол®"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цефамандол"/></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">1000 мг</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"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-1 шт./ - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-1 шт./ - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-1 шт./ - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")</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 "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	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 "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	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>P N000030/01-180512</td> <td>2012</td> <td></td> <td>Цефамабол®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N000030/01-180512	2012		Цефамабол®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	P N000030/01-180512	2012		Цефамабол®									

		2	Изм. №1 к Р N000030/01-180512	2014	1	Цефамабол®			
		3	Изм. №2 к Р N000030/01-180512	2018	2	Цефамабол®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01DC03	Цефамандол						
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
		Цефамандол	Цефамандола нафат	Антибиотикус ду Бразил Лтда	Rodovia Professor Zeferino Vaz, Km 135, Brazil	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 000512-260313	~
		Цефамандол	Цефамандола нафат	Фармабиос С.п.А.	Via Pavia, 1 (loc. Gropello Cairoli) - 27027 Gropello Cairoli (PV), Italy	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 000856-060614	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>