



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-007625	Дата регистрации 23.11.2021	Дата окончания действия 31.12.2025	Дата решения 28.08.2023		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Общество с ограниченной ответственностью "АлФарма" (ООО "АлФарма")	Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет	Страна Россия		
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Колистимет АФ				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Колистиметат натрия				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		упаковки				
		порошок для приготовления раствора для инъекций, инфузий и ингаляций	80 мг (1000000 ЕД)	3 года; 5 лет - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
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 "КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО "КОМПАНИЯ	171130, Тверская обл., Вышневолоцкий район, пос. Зеленогорский, ул. Советская,	Россия

7	Инструкция по применению лекарственного препарата								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-007625-300123	2023		Колистимет АФ			
9	Фармако-терапевтическая группа								
			антибиотик-полипептид циклический						
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код ATХ		ATХ					
		J01XB01	Колистин						
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
		Колистиметат натрия		Ливзон Груп Фучжоу Фусин Фармасьютикал Ко.Лтд	No. 8 Nangang Road, Jiangyin Industrial Concentration Zone, Fuqing, Fuzhou City, Fujian Province	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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						Нет	~