



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-002661	Дата регистрации	29.03.2012	Дата решения	25.07.2019
	Дата переоформления	25.07.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребед" (ООО "ПФК "Пребед")			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Урофосфабол®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фосфомицин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		порошок для приготовления раствора для внутривенного введения	2 г	4 года	Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
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 "Производственно-фармацевтическая компания "Пребед" (ООО "ПФК "Пребед")	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	ЛС-002661-250719	2019		Урофосфабол®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01XX01	Фосфомицин						
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
		Фосфомицин	Фосфомицин натрия	Эркрос А.О.	Paseo del Deleite s/n, 28300 Aranjuez, Madrid, Spain	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	П N015561/01-070710	~
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="~"/>