



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004460	Дата регистрации	15.09.2017	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	12.04.2023
	Дата переоформления	12.04.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Граммидин®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Грамицидин С+Цетилпиридиния хлорид						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		спрей для местного применения дозированных	0.06 мг+0.1 мг/доза	2 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке			
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• (112 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• (112 доз) - флаконы (108 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (36 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (42 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (48 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (54 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (60 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (72 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (84 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> <li>• (112 доз) - флаконы (96 шт.) - коробка картонные - In-Bulk</li> </ul>						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя		Страна	
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2		Россия	
		2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Делфарм Бладель Б.В.	Industrieweg 1, 5531 AD Bladel, The Netherlands		Нидерланды	

		3	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Делфарм Бладель Б.В.	Industrieweg 1, 5531 AD Bladel, The Netherlands	Нидерланды			
		4	Производитель (готовой ЛФ)	Делфарм Бладель Б.В.	Industrieweg 1, 5531 AD Bladel, The Netherlands	Нидерланды			
		5	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Валента Фармацевтика" (АО "Валента Фарм")	141108, Московская обл., г. Щелково, ул. Фабричная, д. 2	Россия			
		6	Выпускающий контроль качества	Делфарм Бладель Б.В.	Industrieweg 1, 5531 AD Bladel, The Netherlands	Нидерланды			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004460-150917		2017		Граммидин®		
		2	Изм. №1 к ЛП-004460-150917		2018	1	Граммидин®		
		3	Изм. №2 к ЛП-004460-150917		2018	2	Граммидин®		
		4	Изм. №3 к ЛП-004460-150917		2019	3	Граммидин®		
		5	Изм. №4 к ЛП-004460-150917		2019	4	Граммидин®		
		6	Изм. №5 к ЛП-004460-150917		2020	5	Граммидин®		
		7	Изм. №6 к ЛП-004460-150917		2021	6	Граммидин®		
		8	Изм. №7 к ЛП-004460-150917		2023	7	Граммидин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		антибиотик+антисептическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		R02AA20	Прочие антисептики						
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>
		Грамицидин С	Грамицидина С гидрохлорид	Биотика АО	976 13 Slovenska Lupka 566, Slovenska Republika	4 года	В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-002562/07-011110	~
		Цетилпиридиния хлорид	Цетилпиридиния хлорид	Дишман Карбоген Амсис Лимитед	1216/11, 12, 1216/20 to 26, G.I.D.C. Estate, Phase-IV, Naroda, City: Ahmedabad - 382 330, Dist: Ahmedabad, Gujarat State, India	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000613-110613	~
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						<input type="text" value="~"/>	

Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года