



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N000598/01	Дата регистрации 29.09.2006	Дата окончания действия 29.09.2011	Дата решения 29.09.2006	Разрешён ввод в гражданский оборот до 5 лет	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма")	Страна Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Новокаин				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Прокаин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения Упаковки	
		раствор для инъекций	2.5 мг/мл	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 10-25 град.(не замораживать) <ul style="list-style-type: none"> • 200 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 200 мл - бутылки (24 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 400 мл - бутылки (12 шт.) - ящики картонные - для стационаров 	
		раствор для инъекций	5 мг/мл	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 10-25 град.(не замораживать) <ul style="list-style-type: none"> • 200 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 200 мл - бутылки (24 шт.) - ящики картонные - для стационаров • 400 мл - бутылки - пачки картонные - По рецепту • 400 мл - бутылки (12 шт.) - ящики картонные - для стационаров 	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма")	660042, Красноярский край, Красноярск, 60 лет Октября, д.2	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ФСП 42-0088-1098-06	2006		Новокаин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа местноанестезирующее средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		N01BA02	Прокаин			
11	Фармацевтическая субстанция					
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"/> ~