



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014030/01-2002		Дата регистрации	24.11.2008		Дата решения	13.09.2013	
	Дата переоформления	23.09.2011		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Альфа Вассерманн С.п.А.						
		Страна	Италия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Неотон							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фосфокреатин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения			
		порошок для приготовления раствора для инфузий	1 г	Упаковки		При температуре не выше 30 град.			
				3 года; 5 лет - растворитель		<ul style="list-style-type: none"> 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы (4 шт.) - 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)	Альфа Вассерманн С.п.А.	Via E. Fermi 1, 65020 Alanno (Pescara), Italy		Италия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N014030/01-110111	2011		Неотон			
		2	Изм. №1 к П N014030/01-110111	2011	1	Неотон			
		3	Изм. №2 к П N014030/01-110111	2013	2	Неотон			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа метаболическое средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C01EB06		Фосфокреатин					
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
		Фосфокреатин		Хай Тех Фарм. Ко.Лтд	576-1, Sunbon-Ri, Daeso-Myun, Eumsung-Gun, Chungchongbuk-Do, Korea	~			~
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="~"/>