



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N003299/02		Дата регистрации	26.06.2009		Дата решения	25.04.2019	
	Дата переоформления	25.04.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")						
		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 внутримышечного введения	1 г	4 года	Упаковки				
					В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 1 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 "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")			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	P N003299/02-250419	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 N015565/01-300610	~
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="~"/>