



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000051		Дата регистрации	24.02.2011		Дата решения	17.08.2022	
	Дата переоформления	17.08.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО "МПЗ")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Синтомицин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Хлорамфеникол [D,L]							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		линимент для наружного применения	10%	2 года	При температуре не выше 15 град.				
				Упаковки					
					• 25 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "Муромский приборостроительный завод" (АО "МПЗ")		602205, Владимирская обл., г. Муром, ул. 30 лет Победы, д. 1а		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛС-000051-170822	2022		Синтомицин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D06AX02	Хлорамфеникол						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Хлорамфеникол	D,L-Хлорамфеникол	Тайчжоу Дунган Фармасьютикал Кемикал Фэктори	Yantou Industry Area, Jiaojiang, China	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	НД 42-9952-05	~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>