



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-006432/08"/>	Дата регистрации <input type="text" value="11.08.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="14.05.2012"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "синтез"="" "синтез)"="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " акционерное="" и="" изделий="" курганское="" медицинских="" общество="" препаратов=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Оксамп®-натрий"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Ампициллин+Оксациллин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		порошок для приготовления раствора для внутримышечного введения	667 мг+333 мг	2 года	Упаковки В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град. <ul style="list-style-type: none"> <li>- флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - упаковки контурные пластиковые (поддоны) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (5 шт.) - упаковки контурные пластиковые (поддоны) (2 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>- флаконы (50 шт.) - пачки картонные - для стационаров</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛСР-006432/08-110808		2008		Оксамп®-натрий		
		2	Изм. №1 к ЛСР-006432/08-110808		2009	1	Оксамп®-натрий		
		3	Изм. №2 к ЛСР-006432/08-110808		2011	2	Оксамп®-натрий		
		4	Изм. №2 к ЛСР-006432/08-110808		2012	2	Оксамп®-натрий		
		5	Изм. №3 к ЛСР-006432/08-110808		2012	3	Оксамп®-натрий		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик комбинированный (пенициллины полусинтетические)							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01CR50	Пенициллинов в комбинации						
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
		Ампициллин	Ампициллин натрия стерильный	Ай-Си-Ай Интернэшнл Кемикал Индастри С.п.А.	Via Stazione, 81030 Cellone (CE), Italy	3 года	При температуре не выше 25 град.	НД 42-13060-04	~
		Ампициллин	Ампициллин натрия	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 20 град.	Р N002787/01-180509	~
		Оксациллин	Оксациллина натриевая соль стерильная	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 20 град.	Р N000135/01-070807	~
		Оксациллин	Оксациллина натриевая соль стерильная	Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма")	660042, Красноярский край, Красноярск, 60 лет Октября, д.2	2 года	В сухом месте, при температуре не выше 25 град.	ФСП 42-0088-1068-06	~
		Оксациллин	Оксациллина натриевая соль	Фармацевтическая фабрика Сюйчжоу №2	~	3 года	При температуре не выше 25 град.	НД 42-13499-05	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							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							~