

Государственный реестр лекарственных средств

ГРЛС

БМКП

ЕЭК

РОП

Сервис

Справка

Войти

Регистрационное удостоверение

1

Номер

ЛСР-004426/09

Дата регистрации

04.06.2009

Дата решения

25.03.2022

Дата переоформления

25.03.2022

Разрешён ввод в гражданский оборот до

Бессрочный

2

Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата

Наименование

ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"

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

Упаковки

суппозитории вагинальные

250 мг

3 года

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.

• 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту

6

Сведения о стадиях производства

№ п/п

Стадия производства

Производитель

Адрес производителя

Страна

1

Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)

ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"

680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул.Ташкентская, 22

Россия

7

Инструкция по применению лекарственного препарата

Показать инструкции

8

Нормативная документация

№ п/п

Номер НД

Год

№ изм

Наименование

1

ЛСР-004426/09-250322

2022

Синтомицин

9

Фармако-терапевтическая группа

Фармако-терапевтическая группа

антибиотик

10

Анатомо-терапевтическая химическая классификация

Код АТХ

АТХ

G01AA05

Хлорамфеникол

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

Хлорамфеникол [D,L]

Синтомицин

ООО "Исида"

606000, Нижегородская обл., г. Дзержинск, Восточный промрайон, ОАО "Синтез", корпус 902 Т

3 года

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.

ФС-000518-040620

~

12

Особые отметки

Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП

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

Нет

~