



Регистрационное удостоверение



1	Номер P N002692/01	Дата регистрации 17.06.2008	Дата решения 25.02.2011	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Федеральное государственное учреждение "Российский кардиологический научно-производственный комплекс" Федерального агентства по высокотехнологической медицинской помощи - Экспериментальное производство медико-биологических препаратов	Страна Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Преднизолон							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Преднизолон							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для внутривенного и внутримышечного введения	30 мг/2 мл	3 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано • 2 мл - ампулы (100 шт.) - пачки картонные - Не указано • 2 мл - ампулы (3 шт.) - пачки картонные - Не указано • 2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - Не указано				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя	Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное учреждение "Российский кардиологический научно-производственный комплекс" Федерального агентства по высокотехнологической медицинской помощи - Экспериментальное производство медико-биологических препаратов		121552, г. Москва, ул. 3-я Черепковская, д. 15-а, стр. 24, 25, 48	Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ФСП 42-0090-4242-05		2006		Преднизолон		
		2	Изм. №1 к ФСП 42-0090-4242-05		2007	1	Преднизолон		
9	Фармако-терапевтическая группа	глюкокортикостероид							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		H02AB06	Преднизолон						
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
		Преднизолон		Авентис Фарма С.А.	20 avenue Raymond Aron, 92165 Antony, France	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>