



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011553/03		Дата регистрации	12.02.2010		Дата решения	28.12.2021	
	Дата переоформления	27.09.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Пфайзер Инк						
		Страна	США						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Далацин®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Клиндамицин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гель для наружного применения	1%	2 года	При температуре не выше 25 град.(не замораживать)				
				• 30 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)	Фармация и Апджон Кампани ЭлЭлСи	7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001, USA			США	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N011553/03-270919	2019		Далацин®			
		2	Изм. №1 к П N011553/03-270919	2021	1	Далацин®			
		3	Изм. №2 к П N011553/03-270919	2021	2	Далацин®			
		4	Изм. №3 к П N011553/03-270919	2021	3	Далацин®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-линкозамид							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		D10AF01	Клиндамицин						
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
		Клиндамицин		Чунцин Кеалайф Фармасьютикал Ко., Лтд	3 Hua Nanyi Road, Chongqing (Changshou) Chemical Industry Park, Chongqing, China	~			~
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="~"/>