



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№ UA/2510/01/01

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу
затверджене наказом МОЗ України від 22.02.2010 № 155

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та постановою
Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про затвердження
Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і
розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)" лікарський
засіб

ЛОРІКАЦИН,

розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл

перереєстрований в Україні терміном на 5 років

Заявник:

*Ексір Фармасьютікал Ко., Іран
№15, Алея Рахматі Бехамбарі, Валіаср авеню (Північ площі
Валіаср), Тегеран 15949, Іран
Exir Pharmaceutical Co., Iran
No. 15, Rahmati Behambari Alley, Valiasr Ave. (North of Valiasr sq.),
Tehran 15949, Iran*

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 22.02.2015

Реєстраційне посвідчення видане 22.02.2010



РН 000311

ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ЛОРІКАЦИН**

Лікарська форма:

розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл

Шлях введення: *внутрішньом'язовий, внутрішньовенний*

Код АТС: *J01G B06*

Показання до застосування:

інфекції, спричинені чутливими до амікацину штамами мікроорганізмів, резистентних до інших аміноглікозидів

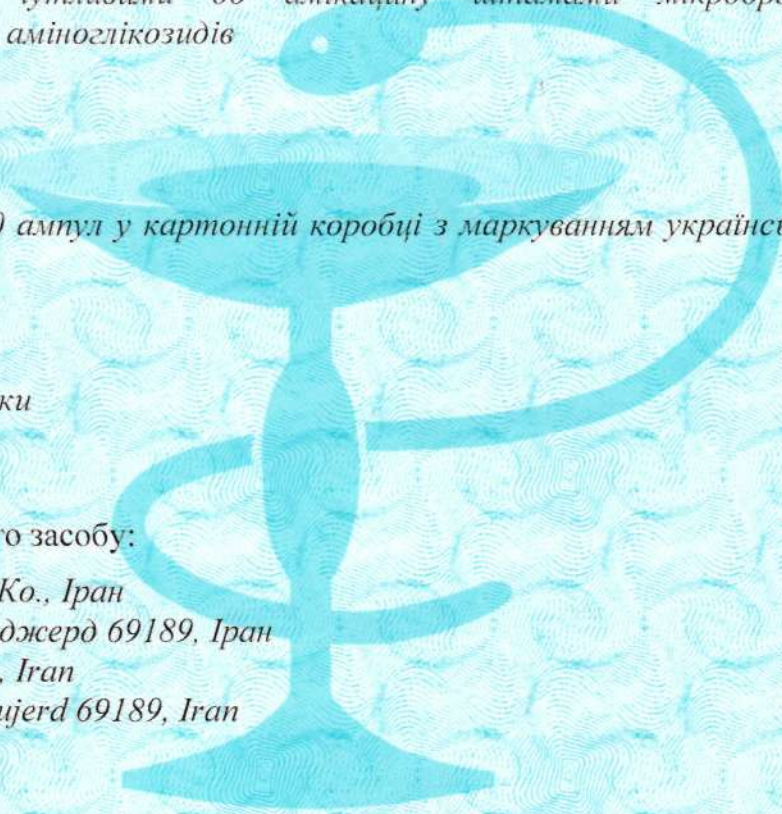
Вид і розмір упаковки:

по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами

Термін зберігання: *3 роки*

Виробник(и) лікарського засобу:

*Ексір Фармасьютикал Ко., Іран
2-ий км Рінг Роуд, Боруджерд 69189, Іран
Exir Pharmaceutical Co., Iran
2nd km Ring Road, Boroujerd 69189, Iran*



**ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

ЛОРИКАЦИН,

розчин для ін'єкцій, 50 мг/мл

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

*1 мл розчину містить: амікацину сульфат у перерахуванні на амікацин
50 мг*

Допоміжні речовини:

*натрію цитрат, натрію метабісульфіт (E 223), кислота сірчана 30 %,
вода для ін'єкцій*

Директор
Департаменту регуляторної політики
у сфері обігу лікарських засобів
та продукції у системі охорони здоров'я



[Handwritten signature]
Ю.Б. Константинов



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

№ UA/2510/01/02

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу
затверджене наказом МОЗ України від 22.02.2010 № 155

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та постановою
Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про затвердження
Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і
розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)" лікарський
засіб

ЛОРІКАЦИН,

розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл

перереєстрований в Україні терміном на 5 років

Заявник:

Ексір Фармасьютікал Ко., Іран
№15, Алея Рахматі Бехамбарі, Валіаср авеню (Північ площі
Валіаср), Тегеран 15949, Іран
Exir Pharmaceutical Co., Iran
No. 15, Rahmati Behambari Alley, Valiasr Ave. (North of Valiasr sq.),
Tehran 15949, Iran

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 22.02.2015

Реєстраційне посвідчення видане 22.02.2010



РП 000313*

ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ЛОРІКАЦИН**

Лікарська форма:

розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл

Шлях введення: *внутрішньом'язовий, внутрішньовенний*

Код АТС: *J01G B06*

Показання до застосування:

інфекції, спричинені чутливими до амікацину штамами мікроорганізмів, резистентних до інших аміноглікозидів

Вид і розмір упаковки:

по 2 мл в ампулі; по 10 ампул у картонній коробці з маркуванням українською та англійською мовами

Термін зберігання: *3 роки*

Виробник(и) лікарського засобу:

*Ексір Фармасьютикал Ко., Іран
2-ий км Ring Road, Боруджерд 69189, Іран
Exir Pharmaceutical Co., Iran
2nd km Ring Road, Boroujerd 69189, Iran*



**ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

ЛОРИКАЦИН,

розчин для ін'єкцій, 250 мг/мл

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

*1 мл розчину містить: амікацину сульфат у перерахуванні на амікацин
250 мг*

Допоміжні речовини:

*натрію цитрат, натрію метабісульфіт (E 223), кислота сірчана 30 %,
вода для ін'єкцій*

Директор
Департаменту регуляторної політики
у сфері обігу лікарських засобів
та продукції у системі охорони здоров'я



[Signature]
Ю.Б. Константинов