



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ

Департамент фармацевтичної діяльності

Державний експертний центр Міністерства охорони здоров'я України

"Державний реєстр лікарських засобів України"

Інформаційний фонд



Початкова | Статистика | Пошук лікарських засобів | Законодавство | Службовий вхід

Повідомлення про побічну реакцію на лікарські засоби, вакцини, туберкулін, та/або відсутність ефективності лікарських засобів, та/або несприятливу подію після імунізації/туберкулінодіагностики в режимі on-line надається через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду (АІСФ) за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua>

Лікарський засіб (звичайний)

Торгівельне найменування:	ДИТИЛІН-ДАРНИЦЯ
Виробник:	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна
Форма випуску:	розчин для ін'єкцій, 20 мг/мл по 5 мл в ампулі; по 10 ампул у коробці; по 5 мл в ампулі; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці; по 1 або 2 контурні чарункові упаковки в пачці

Упаковки:

лікарська форма	доза	кількість в перв.уп. (шт., мл, г)	первинна упаковка	кількість первинних уп.	вторинна упаковка	кількість вторинних уп.	групова упаковка
розчин для ін'єкцій	20 мг/мл	5 мл	ампула	10	коробка	1	
розчин для ін'єкцій	20 мг/мл	5 мл	ампула	5	контурна чарункова упаковка	1	пачка
розчин для ін'єкцій	20 мг/мл	5 мл	ампула	5	контурна чарункова упаковка	2	пачка

Реєстраційне посвідчення:	UA/2995/01/01
Наказ МОЗ	№1290 від 28.06.2021
Термін дії реєстраційного посвідчення:	необмежений з 25.02.2020
Заявник:	ПрАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", Україна
Міжнародне непатентоване найменування:	Suxamethonium
Синонімічне найменування:	
Склад діючих речовин:	1 мл розчину містить суксаметонію йодиду (дитиліну) 20 мг
АТС код:	M03AB01
Умови відпуску:	за рецептом
Термін придатності:	2 роки
Дозволено рекламування:	Ні
Належність лікарського засобу до лікарських засобів, які закупаються відповідно до абзацу сімнадцятого частини третьої статті 2 Закону України «Про здійснення державних закупівель»:	Ні

Інструкція для медичного застосування