



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015001/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="20.05.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="26.07.2019"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="06.07.2017"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																					
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Тева Фармацевтические Предприятия Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Израиль"/></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Доксорубицин-Тева"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Доксорубицин"/></p>																					
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения</td> <td rowspan="2">10 мг</td> <td>5 лет</td> <td>При температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td>5 лет</td> <td>При температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки			лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	10 мг	5 лет	При температуре 15-25 град.	• 10 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту			лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	50 мг	5 лет	При температуре 15-25 град.	• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения															
		Упаковки																				
	лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	10 мг	5 лет	При температуре 15-25 град.																		
			• 10 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту																			
	лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	50 мг	5 лет	При температуре 15-25 град.																		
			• 50 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Фармахеми Б.В.</td> <td>Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Netherlands</td> <td>Нидерланды</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармахеми Б.В.	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Netherlands	Нидерланды									
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фармахеми Б.В.	Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Netherlands	Нидерланды																
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																					
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N015001/01-221111</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Доксорубицин-Тева</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N015001/01-221111</td> <td>2011</td> <td>1</td> <td>Доксорубицин-Тева</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N015001/01-221111	2011		Доксорубицин-Тева	2	Изм. №1 к П N015001/01-221111	2011	1	Доксорубицин-Тева					
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование																
	1		П N015001/01-221111	2011		Доксорубицин-Тева																
	2	Изм. №1 к П N015001/01-221111	2011	1	Доксорубицин-Тева																	

		3	Изм. №2 к П N015001/01-221111	2014	2	Доксорубицин-Тева			
		4	Изм. №3 к П N015001/01-221111	2017	3	Доксорубицин-Тева			
		5	Изм. №4 к П N015001/01-221111	2019	4	Доксорубицин-Тева			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоопухолевое средство - антибиотик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L01DB01	Доксорубицин						
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
		Доксорубицин		Сикор Сосизта Италиана Кортикостероиди С.р.л.	Santhia (VC) - Lacialita S. Alessandro, Italy	~			~
		Доксорубицин		Мейджи Сейка Фарма Ко., Лтд.	3-3, Kitakogyodanchi, Kitakami-shi, Iwate-ken, Japan	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~