



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N008612"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="22.10.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.09.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="07.02.2018"/></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="Ферринг ГмбХ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Германия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Декапептил депо"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Трипторелин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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">Формы выпуска порошок для приготовления суспензии для внутримышечного и подкожного введения пролонгированного действия</td> <td rowspan="2">3.75 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 3.75 мг - шприцы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (шприцы) 1 мл, соединительным элементом и 2 иглами для инъекций/ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска порошок для приготовления суспензии для внутримышечного и подкожного введения пролонгированного действия	3.75 мг	3 года	При температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке	<ul style="list-style-type: none"> 3.75 мг - шприцы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (шприцы) 1 мл, соединительным элементом и 2 иглами для инъекций/ - По рецепту 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
Формы выпуска порошок для приготовления суспензии для внутримышечного и подкожного введения пролонгированного действия	3.75 мг	3 года	При температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке																							
		<ul style="list-style-type: none"> 3.75 мг - шприцы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (шприцы) 1 мл, соединительным элементом и 2 иглами для инъекций/ - По рецепту 																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Ферринг ГмбХ</td> <td>Wittland 11, 24109 Kiel, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Ферринг ГмбХ</td> <td>Wittland 11, 24109 Kiel, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Ферринг Интернешнл Сентер СА</td> <td>Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 Saint-Prex, Switzerland</td> <td>Швейцария</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Ферринг ГмбХ</td> <td>Wittland 11, 24109 Kiel, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Ферринг ГмбХ	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	Германия	2	Производитель (готовой ЛФ)	Ферринг ГмбХ	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	Германия	3	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Ферринг Интернешнл Сентер СА	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 Saint-Prex, Switzerland	Швейцария	4	Выпускающий контроль качества	Ферринг ГмбХ	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Ферринг ГмбХ	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	Германия																						
2	Производитель (готовой ЛФ)	Ферринг ГмбХ	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	Германия																						
3	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Ферринг Интернешнл Сентер СА	Chemin de la Vergognausaz 50, 1162 Saint-Prex, Switzerland	Швейцария																						
4	Выпускающий контроль качества	Ферринг ГмбХ	Wittland 11, 24109 Kiel, Germany	Германия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <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 N008612-070218</td> <td>2018</td> <td></td> <td>Декапептил депо</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N008612-070218</td> <td>2018</td> <td>1</td> <td>Декапептил депо</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N008612-070218	2018		Декапептил депо	2	Изм. №1 к П N008612-070218	2018	1	Декапептил депо										
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	П N008612-070218	2018		Декапептил депо																						
2	Изм. №1 к П N008612-070218	2018	1	Декапептил депо																						

		3	Изм. №2 к П N008612-070218	2021	2	Декапептил депо			
		4	Изм. №3 к П N008612-070218	2022	3	Декапептил депо			
		5	Изм. №4 к П N008612-070218	2023	4	Декапептил депо			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоопухолевое средство - гонадотропин-рилизинг гормона аналог							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L02AE04	Трипторелин						
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
		Трипторелин		Бахем АГ	Hauptstrasse 144, 4416 Bubendorf, Switzerland	~			~
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"/> ~