



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(003540)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="30.10.2023"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="30.10.2023"/></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="ООО " фарм-синтез"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Бусерелин"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Бусерелин"/></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">спрей назальный дозированный</td> <td rowspan="2">0.15 мг/доза</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 17.5 мл (187 доз) - флаконы - пачки картонные /в комплекте с пробкой-помпой дозировочной/ - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		спрей назальный дозированный	0.15 мг/доза	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	• 17.5 мл (187 доз) - флаконы - пачки картонные /в комплекте с пробкой-помпой дозировочной/ - По рецепту																			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
спрей назальный дозированный	0.15 мг/доза	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																												
		• 17.5 мл (187 доз) - флаконы - пачки картонные /в комплекте с пробкой-помпой дозировочной/ - 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 (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>ООО "Фарм-Синтез"</td> <td>Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ООО "Фарм-Синтез"</td> <td>Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ООО "Фарм-Синтез"</td> <td>Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>ООО "Фарм-Синтез"</td> <td>Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30, пом. 4</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>ООО "Фарм-Синтез"</td> <td>Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30, пом. 4</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30	Россия	4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30, пом. 4	Россия	5	Выпускающий контроль качества	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30, пом. 4	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30	Россия																											
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30	Россия																											
3	Производитель (готовой ЛФ)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30	Россия																											
4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30, пом. 4	Россия																											
5	Выпускающий контроль качества	ООО "Фарм-Синтез"	Калужская обл., Боровский район, г. Боровск, ул. Московская, д. 30, пом. 4	Россия																											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																														

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-№(003540)-(РГ-RU)-301023			2023		Бусерелин	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоопухолевые гормональные препараты и антагонисты гормонов, гормоны и родственные соединения, аналоги гонадотропин-рилизинг гормона							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L02AE01	Бусерелин						
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
		Бусерелин	Бусерелина ацетат	Общество с ограниченной ответственностью "КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО "КОМПАНИЯ "ДЕКО")	171130, Тверская обл., Вышневолоцкий район, пос. Зеленогорский, ул. Советская, д. ба	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град.	Р N002342/01-181019	~
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="~"/>