



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-007715/09	Дата регистрации	01.10.2009	Дата решения	15.06.2023
	Дата переоформления	15.06.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ПРОМОМЕД РУС" (ООО "ПРОМОМЕД РУС")			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ифосфамид				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ифосфамид				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
				Упаковки		
		порошок для приготовления раствора для инфузий	2 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
				<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров 		
		порошок для приготовления раствора для инфузий	1 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
				<ul style="list-style-type: none"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров 		
		порошок для приготовления раствора для инфузий	0.5 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
<ul style="list-style-type: none"> • 0.5 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 						

									<ul style="list-style-type: none"> • 0.5 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 0.5 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 0.5 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров 	
									2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
			порошок для приготовления раствора для инфузий	0.2 г						<ul style="list-style-type: none"> • 0.2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 0.2 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 0.2 г - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 0.2 г - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель		Адрес производителя		Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Акционерное Общество "Биохимик" (АО "Биохимик")		430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата									
										Показать инструкции
8	Нормативная документация		№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
			1	ЛСР-007715/09-011009		2009		Ифосфамид		
			2	Изм. №1 к ЛСР-007715/09-011009		2011	1	Ифосфамид		
			3	Изм. №2 к ЛСР-007715/09-011009		2015	2	Ифосфамид		
			4	Изм. №3 к ЛСР-007715/09-011009		2016	3	Ифосфамид		
			5	Изм. №4 к ЛСР-007715/09-011009		2017	4	Ифосфамид		
			6	Изм. №5 к ЛСР-007715/09-011009		2018	5	Ифосфамид		
			7	Изм. №6 к ЛСР-007715/09-011009		2019	6	Ифосфамид		
			8	Изм. №7 к ЛСР-007715/09-011009		2023	7	Ифосфамид		
9	Фармако-терапевтическая группа		Фармако-терапевтическая группа							
			противоопухолевое средство - алкилирующее соединение							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация		Код АТХ		АТХ					
			L01AA06		Ифосфамид					
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
			Ифосфамид	Ифосфамид	Ифотам Ко.Лтд	112, Sienkiewicza Str., 90-363 Lodz, Poland	4 года	При температуре не выше 25 град.	ЛСР-001054/08-260208	~
			Ифосфамид		Ляньюньган Гуйюань Хемфарм Ко.Лтд	C 24 Oriental Garden, Xinpu, Lianyungang, Jiangsu Province, P.R. Chia	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		~

12

Особые отметки

Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП

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

Да

~