



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-001160"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="11.11.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="11.05.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="05.11.2019"/></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 " мерк"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>															
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Перговерис®"/></p>															
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Фоллитропин альфа+Лутропин альфа"/></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">лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения</td> <td rowspan="2">150 МЕ+75 МЕ</td> <td>3 года; 3 года - растворитель</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 225 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-1 шт./ - По рецепту 225 МЕ - флаконы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-10 шт./ - По рецепту 225 МЕ - флаконы (3 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-3 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения	150 МЕ+75 МЕ	3 года; 3 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 225 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-1 шт./ - По рецепту 225 МЕ - флаконы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-10 шт./ - По рецепту 225 МЕ - флаконы (3 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-3 шт./ - По рецепту 				
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения											
		Упаковки														
лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения	150 МЕ+75 МЕ	3 года; 3 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.													
		<ul style="list-style-type: none"> 225 МЕ - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-1 шт./ - По рецепту 225 МЕ - флаконы (10 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-10 шт./ - По рецепту 225 МЕ - флаконы (3 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (флаконы) 1 мл-3 шт./ - 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Мерк Сероно С.А., Филиал Обонн</td> <td>Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne, Switzerland</td> <td>Швейцария</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Мерк Сероно С.А., Филиал Обонн	Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne, Switzerland	Швейцария					
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Мерк Сероно С.А., Филиал Обонн	Zone Industrielle de l'Ouriettaz, 1170 Aubonne, Switzerland	Швейцария												
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>ЛП 001160-111111</td> <td>2011</td> <td></td> <td>Перговерис®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП 001160-111111</td> <td>2014</td> <td>1</td> <td>Перговерис®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП 001160-111111	2011		Перговерис®	2	Изм. №1 к ЛП 001160-111111	2014	1	Перговерис®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
1	ЛП 001160-111111	2011		Перговерис®												
2	Изм. №1 к ЛП 001160-111111	2014	1	Перговерис®												

		3	Изм. №2 к ЛП 001160-111111	2016	2	Перговерис®			
		4	Изм. №2 к ЛП 001160-111111	2016	2	Перговерис®			
		5	Изм. №3 к ЛП 001160-111111	2017	3	Перговерис®			
		6	Изм. №4 к ЛП 001160-111111	2018	4	Перговерис®			
		7	Изм. №5 к ЛП 001160-111111	2019	5	Перговерис®			
		8	Изм. №6 к ЛП 001160-111111	2022	6	Перговерис®			
		9	Изм. №7 к ЛП 001160-111111	2022	7	Перговерис®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					фолликулостимулирующее средство+лютеинизирующее средство		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		G03GA05	Фоллитропин альфа						
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
		Фоллитропин альфа		Мерк Сероно С.А., Филиал Обонн	Zone Industrielle de l'Ourietaz, 1170 Aubonne, Switzerland	~			~
		Лутропин альфа		Мерк Сероно С.А., Филиал Обонн	Zone Industrielle de l'Ourietaz, 1170 Aubonne, Switzerland	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>