



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-006509/08"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.08.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="13.08.2008"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="ОАО " в.г.хлопина"="" им.="" институт="" радиевый=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Йодофен, 123-I"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="~"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения Упаковки	
		концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения	800 МБк	8 ч (после приготовления)	В защищенном от света месте, в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99) • 800 МБк - флаконы - комплект упаковочный транспортный для радиоактивных веществ - Не указано	
		концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения	400 МБк	8 ч (после приготовления)	В защищенном от света месте, в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99) • 400 МБк - флаконы - комплект упаковочный транспортный для радиоактивных веществ - Не указано	
		концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения	1200 МБк	8 ч (после приготовления)	В защищенном от света месте, в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99) • 1200 МБк - флаконы - комплект упаковочный транспортный для радиоактивных веществ - Не указано	
		концентрат для приготовления раствора для внутривенного введения	1600 МБк	8 ч (после приготовления)	В защищенном от света месте, в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99) • 1600 МБк - флаконы - комплект упаковочный транспортный для радиоактивных веществ - Не указано	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Радиевый институт им. В.Г.Хлопина"	194021, Россия, г. Санкт-Петербург, 2-й Муринский проспект, д. 28	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛСР-006509/08-130808	2008		Йодофен, 123-I
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа радиофармацевтическое диагностическое средство"/>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		V09GX	Другие радиофармацевтические средства для диагностики заболеваний сердечно-сосудистой системы			
11	Фармацевтическая субстанция					
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="~"/>