



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-006233"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="03.06.2020"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="03.06.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="20.04.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Фрезениус Каби Дойчланд ГмбХ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Германия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Окситан"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Оксалиплатин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>концентрат для приготовления раствора для инфузий</td> <td>5 мг/мл</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		концентрат для приготовления раствора для инфузий	5 мг/мл	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)					<ul style="list-style-type: none"> <li>10 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>									
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																								
концентрат для приготовления раствора для инфузий	5 мг/мл	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)																							
			<ul style="list-style-type: none"> <li>10 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>																							
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">№ п/п</th> <th rowspan="2">Стадия производства</th> <th rowspan="2">Производитель</th> <th rowspan="2">Адрес производителя</th> <th rowspan="2">Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед</td> <td>Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед</td> <td>Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед</td> <td>Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India</td> <td>Индия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед</td> <td>Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия	4	Выпускающий контроль качества	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия
№ п/п	Стадия производства						Производитель	Адрес производителя	Страна																	
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия																				
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия																						
4	Выпускающий контроль качества	Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	Village Kishanpura, P.O.Guru Majra, Tehsil: Nalagarh, Distt.Solan (H.P.)-174101, India	Индия																						
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-006233-030620		2020		Окситан		
		2	Изм. №1 к ЛП-006233-030620		2022	1	Окситан		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоопухолевое средство - алкилирующее соединение							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L01XA03	Оксалиплатин						
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
		Оксалиплатин		Фрезениус Каби Онколоджи Лимитед	D-35, Industrial Area, Kalyani, District Nadia, West Bengal - 741 235, India	~			~
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"/> ~