



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛСП-008806/10	Дата регистрации 27.08.2010	Дата решения 20.12.2023			
	Дата переоформления 20.12.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Акционерное общество "БИОКАД", Россия	Страна Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Лейкостим				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Филграстим				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка			
		раствор для внутривенного и подкожного введения	600 мкг/мл (60 млн. МЕ/мл)			
		Срок годности	Условия хранения			
		2 года	При температуре 2-8 град.			
		<ul style="list-style-type: none"> 0.5 мл - шприц - контурная ячейковая упаковка - пачка картонная - По рецепту 0.5 мл - шприцы - контурная ячейковая упаковка - коробка - In-Bulk 0.5 мл - шприцы - контурная ячейковая упаковка (5 шт.) - пачка картонная - По рецепту 0.8 мл - флакон - контурная ячейковая упаковка - пачка картонная - По рецепту 0.8 мл - шприцы - контурная ячейковая упаковка - коробка - In-Bulk 0.8 мл - шприцы - контурная ячейковая упаковка - пачка картонная - По рецепту 0.8 мл - шприцы - контурная ячейковая упаковка (5 шт.) - пачка картонная - По рецепту 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производство готовой лекарственной формы	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1	Россия
		2	Производство готовой лекарственной формы	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 1	Россия
		3	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2	Россия
		4	Производитель фармацевтической субстанции	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская обл., Красногорский район, с. Петрово-Дальнее	Россия
		5	Производитель (Выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1	Россия
		6	Производитель (Выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2	Россия
		7	Производитель (Выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2	Россия
		8	Первичная упаковка	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1	Россия
		9	Первичная упаковка	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 1	Россия
		10	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2	Россия
		11	Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	г. Санкт-Петербург, вн.тер.г. поселок Стрельна, п. Стрельна, ул. Связи, д. 38, стр. 1	Россия
		12	Вторичная/потребительская упаковка	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская обл., г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 1	Россия
13	Вторичная/потребительская упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Силино, г. Зеленоград, проезд 5557-й, д. 2	Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа лейкопоэза стимулятор				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		L03AA02	Филграстим			

11	Фармацевтическая субстанция		
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	<input type="checkbox"/> Да <input type="checkbox"/> Нет