



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСП-003509/07"/>	Дата регистрации <input type="text" value="31.10.2007"/>	Дата решения <input type="text" value="25.12.2017"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="25.12.2017"/>	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="Федеральное государственное унитарное предприятие " агенства"="" и="" медико-биологического="" медицины"="" объектов="" по="" проектированию="" развитию="" федерального="" федеральный="" центр="" ядерной=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Натрия йодид, 131-I"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Натрия йодид [131I]"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капсулы	1 ГБк	20 сут	При температуре 15-25 град., в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010)				
					• 1 шт. - флаконы - комплект упаковочный транспортный (1 шт.) - Не указано				
		капсулы	2 ГБк	20 сут	При температуре 15-25 град., в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010)				
					• 1 шт. - флаконы - комплект упаковочный транспортный (1 шт.) - Не указано				
		капсулы	4 ГБк	20 сут	При температуре 15-25 град., в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010)				
					• 1 шт. - флаконы - комплект упаковочный транспортный (1 шт.) - Не указано				
		капсулы	0.5 ГБк	20 сут	При температуре 15-25 град., в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99/2010)				
					• 1 шт. - флаконы - комплект упаковочный транспортный (1 шт.) - Не указано				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	"Завод "Медрадиопрепарат" филиал Федерального государственного унитарного предприятия "Федеральный центр по проектированию и развитию объектов ядерной медицины" Федерального медико-биологического агенства России	123098, г. Москва, ул. Живописная, д. 46, стр. 15	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСП-003509/07-251217	2017		Натрия йодид, 131-I			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа радиофармацевтическое терапевтическое средство"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		V10XA01	Йод-131 натрия йодид						
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
		Натрия йодид [131I]		"Завод "Медрадиопрепарат" филиал Федерального государственного унитарного предприятия "Федеральный центр по проектированию и развитию объектов ядерной медицины" Федерального медико-биологического агенства России	123098, г. Москва, ул. Живописная, д. 46, стр. 15	~			~
12	Особые отметки	<input type="text" value="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