



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015738/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="29.06.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="01.11.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="01.11.2023"/></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="Новартис Фарма АГ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Швейцария"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Фемара®"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Летрозол"/></p>																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th>Лекарственная форма</th> <th>Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="4">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">2.5 мг</td> <td rowspan="2">5 лет</td> <td>В защищенном от влаги месте, при температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки				таблетки, покрытые пленочной оболочкой		2.5 мг	5 лет	В защищенном от влаги месте, при температуре не выше 30 град.	• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту	
Формы выпуска	Лекарственная форма		Дозировка	Срок годности	Условия хранения												
	Упаковки																
таблетки, покрытые пленочной оболочкой		2.5 мг	5 лет	В защищенном от влаги месте, при температуре не выше 30 град.													
				• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту													
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="3">Сведения о стадиях производства</th> <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>Новартис Фарма С.п.А.</td> <td>Via Provinciale Schito, 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy</td> <td>Италия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Новартис Фарма Штейн АГ</td> <td>Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland</td> <td>Швейцария</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Новартис Фарма С.п.А.	Via Provinciale Schito, 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy	Италия	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Новартис Фарма Штейн АГ	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	Швейцария
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
	1		Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Новартис Фарма С.п.А.	Via Provinciale Schito, 131-80058 Torre Annunziata (NA), Italy	Италия											
	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Новартис Фарма Штейн АГ	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, 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>П N015738/01-011123</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Фемара®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N015738/01-011123	2023		Фемара®						
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование													
1	П N015738/01-011123	2023		Фемара®													
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>противоопухолевое средство - эстрогенов синтеза ингибитор</p>																
10	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Анатомо-терапевтическая химическая</th> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>L02BG04</td> <td>Летрозол</td> </tr> </tbody> </table>	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ		L02BG04	Летрозол										
Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ															
	L02BG04	Летрозол															

классификация		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
11	Фармацевтическая субстанция	Летрозол		Джетфарма СА	Via Sottobisio 42 A, 6828 Balerna, Switzerland	~			~
		Летрозол		Финорга	Route de Givors, 38670, Chasse Sur Rhone, France	~			~
		Летрозол		Новартис Фарма Швейцархалле АГ	Rothausstrasse, 4133 Pratteln, Switzerland	~			~
		Летрозол		Новартис Фарма Штейн АГ	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	~			~
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="~"/>