



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(001684)-(РГ-RU)		Дата регистрации	18.01.2023		Дата окончания действия	18.01.2028		Дата решения	18.01.2023	
							Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Исследовательский Институт Химического Разнообразия" (ООО "ИИХР")									
		Страна	Россия									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	ДЕФЕРАЗИРОКС-ХИМРАР										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Деферазирокс										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения							
					Упаковки							
		таблетки диспергируемые	125 мг	2 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (блистер)							
					<ul style="list-style-type: none"> 7 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (12 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 							
		таблетки диспергируемые	250 мг	2 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (блистер)							
<ul style="list-style-type: none"> 7 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (12 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 												
			При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (блистер)									
		таблетки диспергируемые	500 мг									

										<ul style="list-style-type: none"> • 7 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту • 7 шт. - блистеры (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту • 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (12 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту • 7 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель			Адрес производителя		Страна	
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Общество с ограниченной ответственностью "Исследовательский Институт Химического Разнообразия" (ООО "ИИХР")			Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1		Россия	
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Общество с ограниченной ответственностью "Исследовательский Институт Химического Разнообразия" (ООО "ИИХР")			Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1		Россия	
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Общество с ограниченной ответственностью "Исследовательский Институт Химического Разнообразия" (ООО "ИИХР")			Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1		Россия	
		4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Исследовательский Институт Химического Разнообразия" (ООО "ИИХР")			Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ул. Рабочая, д. 2А, стр. 1		Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-№(001684)-(РГ-RU)-180123		2023		Деферазирокс-Химрар			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа								
		прочие лечебные средства; железосвязывающие средства								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ						
		V03AC03		Деферазирокс						
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
		Деферазирокс			СиТиИкс Лайф Сайенсиз Pvt.Лтд	Block No. 251-252, Sachin Magdalla Road, G.I.D.C., Sachin, Surat - 394230, Gujarat, 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"/> ~