



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-006249"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="10.06.2020"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="10.06.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="23.03.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="23.03.2023"/></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='Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")'/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ФАЗОТИКАД®"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Фулвестрант"/></p>																				
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th colspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> <th colspan="2"></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">раствор для внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">50 мг/мл</td> <td colspan="2">2 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <ul style="list-style-type: none"> 5 мл - флаконы (2 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы (2 шт.) - пачки картонные /в комплекте с шприцами - 2 шт., иглами - 2 шт. и салфетками спиртовыми - 2 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения		Упаковки				раствор для внутримышечного введения	50 мг/мл	2 года		В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. (не замораживать)		<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - флаконы (2 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы (2 шт.) - пачки картонные /в комплекте с шприцами - 2 шт., иглами - 2 шт. и салфетками спиртовыми - 2 шт./ - По рецепту 			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности		Условия хранения															
		Упаковки																			
раствор для внутримышечного введения	50 мг/мл	2 года		В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. (не замораживать)																	
		<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - флаконы (2 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы (2 шт.) - пачки картонные /в комплекте с шприцами - 2 шт., иглами - 2 шт. и салфетками спиртовыми - 2 шт./ - По рецепту 																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <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>Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")</td> <td>Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")</td> <td>г. Москва, внутригородская территория муниципального округа Силино, г. Зеленоград, пр-д 5557-й, д. 2</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2	Россия	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, внутригородская территория муниципального округа Силино, г. Зеленоград, пр-д 5557-й, д. 2	Россия					
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2	Россия																	
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ПК- 137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, внутригородская территория муниципального округа Силино, г. Зеленоград, пр-д 5557-й, д. 2	Россия																	
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>ЛП-006249-230323</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Фазотикад®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-006249-230323	2023		Фазотикад®										
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛП-006249-230323	2023		Фазотикад®																	
9	<p>Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/></p>																				

	противоопухолевое средство - антиэстроген								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L02BA03	Фулвестрант						
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
		Фулвестрант		Синопеп-Аллсино Биофармасьютикал Ко. Лтд.	No. 28, Linpu Road, Economic & Technological Development Zone, Lianyungang, Jiangsu, 222000, China	~			~
		Фулвестрант		Стерлинг Кемикал Мальта Лтд	HF 51, Hal-Far Industrial Estate, Birzebbugia, BBG3000 Malta	~			~
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"/> ~