



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-001104"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="03.11.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="31.01.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="01.06.2021"/></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 &amp;="" type="text" value="ООО " джонсон="" джонсон"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Стелара®"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Устекинумаб"/></p>																					
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">раствор для подкожного введения</td> <td rowspan="2">90 мг/мл</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке (не замораживать, не встряхивать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 1 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">раствор для подкожного введения</td> <td rowspan="2">45 мг/0.5 мл</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке (не замораживать, не встряхивать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 0.5 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		раствор для подкожного введения	90 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке (не замораживать, не встряхивать)		• 1 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту		раствор для подкожного введения	45 мг/0.5 мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке (не замораживать, не встряхивать)		• 0.5 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																				
раствор для подкожного введения	90 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке (не замораживать, не встряхивать)																			
			• 1 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту																			
раствор для подкожного введения	45 мг/0.5 мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град., в оригинальной упаковке (не замораживать, не встряхивать)																			
			• 0.5 мл - шприцы - пачки картонные - По рецепту																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">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 colspan="2">Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Силаг АГ</td> <td>Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, 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)		Силаг АГ	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, Switzerland	Швейцария									
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Силаг АГ	Hochstrasse 201, 8200 Schaffhausen, 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>ЛП-001104-010621</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Стелара®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-001104-010621	2021		Стелара®											
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																		
1	ЛП-001104-010621	2021		Стелара®																		

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		Иммуносупрессоры, ингибиторы интерлейкина							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L04AC05	Устекинумаб						
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
		Устекинумаб		Янссен Сайенсиз Айрлэнд Юси	Barnahely, Ringaskiddy, Co. Cork, Ireland	~			~
		Устекинумаб		Янссен Биолоджикс Б.В.	Einsteinweg 101, 2333 CB, Leiden, The Netherlands	~			~
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"/> ~