



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-007393		Дата регистрации	14.09.2021		Дата окончания действия	31.12.2025		Дата решения	31.08.2023	
	Дата переоформления	31.08.2023				Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Зентива к.с.									
		Страна	Чешская Республика									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Лизегора										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гозерелин										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения						
						Упаковки						
		имплантат	10.8 мг	4 года		При температуре не выше 25 град.						
				• 1 шт. - шприц-аппликаторы с защитным механизмом - пачки картонные (1 шт.) - По рецепту								
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства				Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)				АМВ ГмбХ	Birkerfeld 11, 83627 Warngau, Germany			Германия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование				
		1	ЛП-007393-310823			2023		Лизегора				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа										
		противоопухолевое средство - гонадотропин-рилизинг гормона аналог										
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ									
		L02AE03	Гозерелин									
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров			

		химическое наименование						
		Гозерелин		Бахем АГ	Hauptstrasse 144, 4416 Bubendorf, Switzerland	~		~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>						<div>Да</div> <div>~</div>