



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="P N000075/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="20.12.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.11.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="11.11.2016"/></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 "верофарм")"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " верофарм"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Цитарабин-ЛЭНС®"/></p>														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цитарабин"/></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">лиофилизат для приготовления раствора для инъекций</td> <td rowspan="2">100 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 100 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (100 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (35 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (85 шт.) - коробки картонные - для стационаров </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для инъекций	100 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град.		<ul style="list-style-type: none"> • 100 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (100 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (35 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (85 шт.) - коробки картонные - для стационаров 	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения									
		Упаковки													
лиофилизат для приготовления раствора для инъекций	100 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 8 град.												
			<ul style="list-style-type: none"> • 100 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (100 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (35 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 100 мг - флаконы (50 шт.) - коробки картонные - для стационаров • 100 мг - флаконы (85 шт.) - коробки картонные - для стационаров 												
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>Общество с ограниченной ответственностью "ВЕРОФАРМ" (ООО "ВЕРОФАРМ")</td> <td>601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, владение 120</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ВЕРОФАРМ" (ООО "ВЕРОФАРМ")	601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, владение 120	Россия				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ВЕРОФАРМ" (ООО "ВЕРОФАРМ")	601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, владение 120	Россия											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>														

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ФСП 42-0046-0085-06			2006		Цитарабин-ЛЭНС®	
		2	Изм. №1 к ФСП 42-0046-0085-06			2006	1	Цитарабин-ЛЭНС®	
		3	Изм. №2 к ФСП 42-0046-0085-06			2012	2	Цитарабин-ЛЭНС®	
		4	Изм. №3 к ФСП 42-0046-0085-06			2013	3	Цитарабин-ЛЭНС®	
		5	Изм. №4 к ФСП 42-0046-0085-06			2014	4	Цитарабин-ЛЭНС®	
		6	Изм. №5 к ФСП 42-0046-0085-06			2015	5	Цитарабин-ЛЭНС®	
		7	Изм. №6 к ФСП 42-0046-0085-06			2016	6	Цитарабин-ЛЭНС®	
		8	Изм. №7 к ФСП 42-0046-0085-06			2017	7	Цитарабин-ЛЭНС®	
		9	Изм. №8 к ФСП 42-0046-0085-06			2019	8	Цитарабин-ЛЭНС®	
		10	Изм. №9 к ФСП 42-0046-0085-06			2021	9	Цитарабин-ЛЭНС®	
		Изм. №10 к ФСП 42-0046-0085-06			2022	10	Цитарабин-ЛЭНС®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоопухолевое средство - антиметаболит							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L01BC01	Цитарабин						
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
		Цитарабин	Цитарабин	Чжэцзян Хайсан Фармасьютикал Ко.Лтд	№ 56, Binhai Road, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang Province 318000, China	3 года	При температуре не выше 25 град.	ФС-000885-011021	~
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"/> ~