



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-008341/10"/>	Дата регистрации <input type="text" value="18.08.2010"/>	Дата решения <input type="text" value="18.01.2022"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="18.01.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="ООО " арс"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Гемцитабин"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Гемцитабин"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
					Упаковки				
		лиофилизат для приготовления раствора для инфузий	200 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					<ul style="list-style-type: none"> <li>• 200 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 200 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 200 мг - флаконы (48 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 200 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>				
		лиофилизат для приготовления раствора для инфузий	1000 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
					<ul style="list-style-type: none"> <li>• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>• 1000 мг - флаконы (10 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (48 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> <li>• 1000 мг - флаконы (5 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Натива" (ООО "Натива")	Московская область, г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 4, стр. 2	Россия			
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "ОнкоТаргет"	109316, г. Москва, Волгоградский проспект, д. 42, корп. 24	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-008341/10-180122	2022		Гемцитабин			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>							
10	Анатомио-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		L01BC05	Гемцитабин						
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
		Гемцитабин		Лаурус Лабс Лимитед	Unit-1, Plot No.21, Jawaharlal Nehru Pharma City, Parawada (M), Visakhapatnam - 531021, Andhra Pradesh, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>