



Регистрационное удостоверение



| | | | | | | | | | |
|----|--|---|--|---------------------|--|-------------------|------------------|-----------------------------|---|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛСР-002248/07"/> | Дата регистрации <input type="text" value="17.08.2007"/> | Дата решения <input type="text" value="26.05.2009"/> | | | | | | |
| | Дата переоформления <input type="text" value="26.05.2009"/> | 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="ЗАО \" фарм-синтез\""=""/> | Страна <input type="text" value="Россия"/> | | | | | | |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Октреотид, 111 In"/> | | | | | | | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Пентетреотид"/> | | | | | | | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма | Дозировка | | | | | | |
| | | лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения | 0.01 мг | | | | | | |
| | | | Срок годности | | | | | | |
| | | | 1 год - лиофилизат; после приготовления - 6 ч | | | | | | |
| | | | Условия хранения | | | | | | |
| | | | В сухом, защищенном от света месте, при температуре 2-8 град. | | | | | | |
| | | | <ul style="list-style-type: none"> 0.01 мг - флаконы темного стекла - упаковки ячеюквые контурные - пачки картонные /в комплекте со шприцем одноразовым, иглой стерильной и тампонами спиртовыми/ - для специализированных учреждений 0.01 мг - флаконы темного стекла (5 шт.) - упаковки ячеюквые контурные - пачки картонные /в комплекте со шприцем одноразовым, иглой стерильной и тампонами спиртовыми/ - для специализированных учреждений | | | | | | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | | | |
| | | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | ЗАО \"Фарм-Синтез\" | 117312, г. Москва, ул. Вавилова, д. 15 | 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-002248/07-170807 | 2007 | | Октреотид, 111 In | | | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа радиофармацевтическое диагностическое средство"/> | | | | | | | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | АТХ | | | | | | |
| | | V09IB01 | Индий-111 пентетреотид | | | | | | |
| 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 |
| | | Пентетреотид | | ЗАО \"Фарм-Синтез\" | 117312, г. Москва, ул. Вавилова, д. 15 | ~ | | | ~ |
| 12 | Особые отметки | Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП | | | | | | | <input type="text" value="Нет"/> |
| | | 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="~"/> |