



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N013796/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="19.11.2007"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="19.10.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="27.07.2022"/></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 type="text" value="Пфайзер Инк."/></p> <p>Страна <input type="text" value="США"/></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Фарморубицин® быстрорастворимый"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Эпирубицин"/></p>																					
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения</td> <td rowspan="2">10 мг</td> <td>4 года; 5 лет - растворитель</td> <td colspan="2">При температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 мг - флаконы /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл/ - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td>4 года; 5 лет - растворитель</td> <td colspan="2">При температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 50 мг - флаконы - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения	10 мг	4 года; 5 лет - растворитель	При температуре 15-25 град.		• 10 мг - флаконы /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл/ - По рецепту		лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения	50 мг	4 года; 5 лет - растворитель	При температуре 15-25 град.		• 50 мг - флаконы - По рецепту	
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения															
		Упаковки																				
лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения	10 мг	4 года; 5 лет - растворитель	При температуре 15-25 град.																			
		• 10 мг - флаконы /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл/ - По рецепту																				
лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения	50 мг	4 года; 5 лет - растворитель	При температуре 15-25 град.																			
		• 50 мг - флаконы - 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>Активис Италия С.п.А.</td> <td>Via Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (Milan), Italy</td> <td>Италия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Активис Италия С.п.А.	Via Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (Milan), Italy	Италия									
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Активис Италия С.п.А.	Via Pasteur, 10 - 20014 Nerviano (Milan), Italy	Италия																
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																					
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Нормативная документация</th> <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 colspan="2">П N013796/01-270720</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Фарморубицин® быстрорастворимый</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N013796/01-270720		2020		Фарморубицин® быстрорастворимый									
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование																
	1	П N013796/01-270720		2020		Фарморубицин® быстрорастворимый																
9	<p>Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/></p>																					

	противоопухолевое средство - антибиотик								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>			<b>АТХ</b>				
		L01DB03			Эпирубицин				
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Эпирубицин		Олон С.п.А.	Strada Rivoltana Km 6/7 20090 Rodano, (MI), Italy	~			~
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"/> ~