



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-002524"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="07.07.2014"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="18.03.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="24.07.2019"/></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='Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России)'/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Доксорубицин-РОНЦ®"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Доксорубицин"/></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 внутрисосудистого и внутрипузырного введения</td> <td rowspan="2">10 мг</td> <td rowspan="2">2 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td rowspan="2">2 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	10 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.		• - флаконы - пачки картонные - По рецепту		лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	50 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.		• - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																				
лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	10 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.																			
			• - флаконы - пачки картонные - По рецепту																			
лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутрипузырного введения	50 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.																			
			• - флаконы - пачки картонные - По рецепту																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>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></td> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина" Министерства здравоохранения Российской Федерации</td> <td>г. Москва, Каширское шоссе, д. 24, стр. 18, филиал "Наукопрофи" ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина" Министерства здравоохранения Российской Федерации	г. Москва, Каширское шоссе, д. 24, стр. 18, филиал "Наукопрофи" ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России	Россия									
Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина" Министерства здравоохранения Российской Федерации	г. Москва, Каширское шоссе, д. 24, стр. 18, филиал "Наукопрофи" ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России	Россия																	

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП 002524-070714		2014		Доксорубицин-РОНЦ®		
		2	Изм. №1 к ЛП 002524-070714		2016	1	Доксорубицин-РОНЦ®		
		3	Изм. №2 к ЛП 002524-070714		2017	2	Доксорубицин-РОНЦ®		
		4	Изм. №3 к ЛП 002524-070714		2019	3	Доксорубицин-РОНЦ®		
		5	Изм. №4 к ЛП 002524-070714		2019	4	Доксорубицин-РОНЦ®		
6	Изм. №5 к ЛП 002524-070714		2020	5	Доксорубицин-РОНЦ®				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоопухолевое средство - антибиотик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		L01DB01	Доксорубицин						
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
		Доксорубицин	Доксорубицина гидрохлорид	Интас Фармасьютикалс Лтд	2702/A, GIDC Estate, Ankleshwar 393 002, District: Bharuch, India	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000788-280214	~
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"/> ~