



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛСР-003576/10"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="29.04.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="02.02.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="15.02.2022"/></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 "фармстандарт-уфавита)"="" (оао="" type="text" value="Открытое акционерное общество " витаминный="" завод"="" фармстандарт-уфимский=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Бусерелин-лонг"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Бусерелин"/></p>												
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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 суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия</td> <td rowspan="2">3.75 мг</td> <td>2 года; 3 года - растворитель</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 3.75 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл, шприцем одноразовым, иглой для инъекций, иглой для растворителя, салфетками спиртовыми-2 шт./ - По рецепту 3.75 мг - флаконы (2 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл, шприцем одноразовым, иглой для инъекций, иглой для растворителя, салфетками спиртовыми-2 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия	3.75 мг	2 года; 3 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 3.75 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл, шприцем одноразовым, иглой для инъекций, иглой для растворителя, салфетками спиртовыми-2 шт./ - По рецепту 3.75 мг - флаконы (2 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл, шприцем одноразовым, иглой для инъекций, иглой для растворителя, салфетками спиртовыми-2 шт./ - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
лиофилизат для приготовления суспензии для внутримышечного введения пролонгированного действия	3.75 мг	2 года; 3 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> 3.75 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл, шприцем одноразовым, иглой для инъекций, иглой для растворителя, салфетками спиртовыми-2 шт./ - По рецепту 3.75 мг - флаконы (2 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 2 мл, шприцем одноразовым, иглой для инъекций, иглой для растворителя, салфетками спиртовыми-2 шт./ - По рецепту 											
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>Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА")</td> <td>Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА")	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА")	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28	Россия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="text" value="Показать инструкции"/></p>												
8	<table border="1"> <thead> <tr> <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>ЛСР-003576/10-100919</td> <td>2019</td> <td></td> <td>Бусерелин-лонг</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-003576/10-100919	2019		Бусерелин-лонг		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	ЛСР-003576/10-100919	2019		Бусерелин-лонг									

		2	Изм. №1 к ЛСР-003576/10-100919	2020	1	Бусерелин-лонг			
		3	Изм. №2 к ЛСР-003576/10-100919	2020	2	Бусерелин-лонг			
		4	Изм. №3 к ЛСР-003576/10-100919	2022	3	Бусерелин-лонг			
		5	Изм. №4 к ЛСР-003576/10-100919	2022	4	Бусерелин-лонг			
		6	Изм. №5 к ЛСР-003576/10-100919	2023	5	Бусерелин-лонг			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					противоопухолевое средство - гонадотропин-рилизинг гормона аналог		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L02AE01	Бусерелин						
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
		Бусерелин		Общество с ограниченной ответственностью "ГЛОБАЛХИМФАРМ" (ООО "ГЛОБАЛХИМФАРМ")	141707, Московская обл., г. Долгопрудный, Лихачевский проезд, д. 7, корп. Е	~			~
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"/> ~