



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер П N014897/02</p> <p>Дата регистрации 01.07.2008</p> <p>Дата решения 26.12.2014</p> <p>Дата переоформления 26.12.2014</p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование Ниппон Кайяку Ко.Лтд</p> <p>Страна Япония</p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата Ластет</p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Этопозид</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">концентрат для приготовления раствора для инфузий</td> <td rowspan="2">20 мг/мл</td> <td>3 года</td> <td>При температуре 5-25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано 5 мл - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		концентрат для приготовления раствора для инфузий	20 мг/мл	3 года	При температуре 5-25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано 5 мл - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
концентрат для приготовления раствора для инфузий	20 мг/мл	3 года	При температуре 5-25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано 5 мл - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - Не указано 											
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>Ниппон Кайяку Ко.Лтд</td> <td>Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma 370-1208, Japan</td> <td>Япония</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ниппон Кайяку Ко.Лтд	Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma 370-1208, Japan	Япония		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Ниппон Кайяку Ко.Лтд	Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma 370-1208, Japan	Япония									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>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>П N014897/02-261214</td> <td>2014</td> <td></td> <td>Ластет</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N014897/02-261214	2014		Ластет		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	П N014897/02-261214	2014		Ластет									
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>противоопухолевое средство - алкалоид</p>												
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая классификация</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>L01CB01</td> <td>Этопозид</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	L01CB01	Этопозид								
Код АТХ	АТХ												
L01CB01	Этопозид												

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
		Этопозид		Ниппон Кайяку Ко.Лтд	Takasaki Plant, 239, Iwahanamachi, Takasaki-shi, Gunma 370-1208, Japan	~			~
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="~"/>