



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-007734"/>	Дата регистрации <input type="text" value="27.12.2021"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="12.07.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Государственное научное учреждение "Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси"'/>	Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Пеметрексед"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Пеметрексед"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	100 мг	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.)	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
				3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.)		В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • - флаконы - пачки картонные - По рецепту
		лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	500 мг	3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.)	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
3 года; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.)	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • - флаконы - пачки картонные - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Государственное научное учреждение "Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси"	220141, г. Минск, ул. Академика В.Ф. Купревича, 5, корпус 2	Республика Беларусь
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Государственное научное учреждение "Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси"	220141, г. Минск, ул. Академика В.Ф. Купревича, 5, корпус 2	Республика Беларусь
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Государственное научное учреждение "Институт биоорганической химии Национальной академии наук"	220141, г. Минск, ул. Академика В.Ф. Купревича, 5, корпус 2	Республика Беларусь

			Беларуси"						
	4	Выпускающий контроль качества	Государственное научное учреждение "Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси"	220141, г. Минск, ул. Академика В.Ф. Купревича, 5, корпус 2	Республика Беларусь				
7	Инструкция по применению лекарственного препарата		<input type="button" value="Показать инструкции"/>						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-007734-271221	2021		Пеметрексед			
		2	Изм. №1 к ЛП-007734-271221	2022	1	Пеметрексед			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоопухолевое средство - антимаетаболит							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		L01BA04		Пеметрексед					
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
		Пеметрексед		Государственное научное учреждение "Институт биоорганической химии Национальной академии наук Беларуси"	220141, г. Минск, ул. Академика В.Ф. Купревича, 5, корпус 2	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="button" 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="button" value="~"/>