

		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Октафарма Дессау ГмбХ	Otto-Reuter-Strasse 3, 06847 Dessau-Rosslau, Germany	Германия			
		2	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Октафарма Фармацевтика Продуктионгес м.б.Х.	Oberlaaer Strasse 235, A-1100, Vienna, Austria	Австрия			
		3	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Октафарма Фармацевтика Продуктионгес м.б.Х.	Oberlaaer Strasse 235, A-1100, Vienna, Austria	Австрия			
		4	Производитель (готовой ЛФ)	Октафарма Фармацевтика Продуктионгес м.б.Х.	Oberlaaer Strasse 235, A-1100, Vienna, Austria	Австрия			
		5	Производитель растворителя	Октафарма АБ	Lars Forssells gata 23, Stockholm, 11275, Sweden	Швеция			
		6	Упаковщик/фасовщик растворителя (в первичную упаковку)	Октафарма АБ	Lars Forssells gata 23, Stockholm, 11275, Sweden	Швеция			
		7	Выпускающий контроль качества	Октафарма Фармацевтика Продуктионгес м.б.Х.	Oberlaaer Strasse 235, A-1100, Vienna, Austria	Австрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛПП-007434-220921	2021		Вилате® Нео			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		гемостатические средства; витамин К и другие гемостатические средства; факторы свертывания крови							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		B02BD06	Фактор Виллебранда+Фактор свертывания крови VIII						
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
		Фактор Виллебранда		Октафарма Фармацевтика Продуктионгес м.б.Х.	Oberlaaer Strasse 235, A-1100, Vienna, Austria	~			~
		Фактор свертывания крови VIII		Октафарма Фармацевтика Продуктионгес м.б.Х.	Oberlaaer Strasse 235, A-1100, Vienna, Austria	~			~
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"/> ~		
		Дата принятия решения возможности рассматривать ЛП как орфанный					<input type="checkbox"/> 09.10.2019		