



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N014041/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="14.08.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="24.09.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="24.09.2020"/></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="Вифор (Интернэшнл) Инк."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Швейцария"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Венофер®"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Железа [III] гидроксид сахарозный комплекс"/></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">раствор для внутривенного введения</td> <td rowspan="2">20 мг/мл</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		раствор для внутривенного введения	20 мг/мл	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (не замораживать)	<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 																			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
раствор для внутривенного введения	20 мг/мл	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (не замораживать)																												
		<ul style="list-style-type: none"> 5 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 5 мл - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>АйДиТи Биологика ГмбХ</td> <td>Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>АйДиТи Биологика ГмбХ</td> <td>Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>АйДиТи Биологика ГмбХ</td> <td>Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Вифор (Интернэшнл) Инк.</td> <td>Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland</td> <td>Швейцария</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Вифор (Интернэшнл) Инк.</td> <td>Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland</td> <td>Швейцария</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АйДиТи Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АйДиТи Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	АйДиТи Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия	4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Вифор (Интернэшнл) Инк.	Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland	Швейцария	5	Выпускающий контроль качества	Вифор (Интернэшнл) Инк.	Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland	Швейцария
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	АйДиТи Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия																											
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	АйДиТи Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия																											
3	Производитель (готовой ЛФ)	АйДиТи Биологика ГмбХ	Am Pharmapark, 06861 Dessau-Rosslau, Germany	Германия																											
4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Вифор (Интернэшнл) Инк.	Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland	Швейцария																											
5	Выпускающий контроль качества	Вифор (Интернэшнл) Инк.	Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland	Швейцария																											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																														

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	П N014041/01-130318			2018		Венофер®	
		2	Изм. №1 к П N014041/01-130318			2018	1	Венофер®	
		3	Изм. №2 к П N014041/01-130318			2019	2	Венофер®	
		4	Изм. №3 к П N014041/01-130318			2020	3	Венофер®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоанемическое средство, препарат железа для парентерального введения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		B03AC		Парентеральные препараты трехвалентного железа					
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
		Железа [III] гидроксид сахарозный комплекс		Вифор (Интернэшнл) Инк.	Rechenstrasse 37, 9014 St.Gallen, Switzerland	~			~
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"/> ~