ГРЛС

БМКП

ЕЭК

D

РОП

Сервис

Справка

Войти

Регистрационное удостоверение



	Номер Р N001020/01			Дата регистрации 29.10.2008		08		Дата решения 29.10.2008			
1	Разрешён ввод в гражданский оборот до										
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата Торговое наименование										
3	лекарственного препарата										
4	непатентованное или группировочное или химическое наименование	ли химическое									
5		Лекарственная форма Дозиро		Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		•			12 ч	Упаковки В соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99)					
		раствор для вну введения	тривенного	лго 320-7440 МБк	• 320-7440 МБк - флаконы - комплект упаковочный транспортный для радиоактивных веществ - Не указано						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/ П Стадия производства				Производитель		Адрес про	Адрес производителя Стра		
		1 Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)						а 197376, г. Санкт-Петер Павлова, д. 9	обург, ул. Академика	Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции									
8	Нормативная	1				Год	№ изм		менование		
9	документация Фармако-терапевтическая	1 P N001020/01-291008 2008 Фтордезоксиглюкоза, 18F Фармако-терапевтическая группа радиофармацевтическое диагностическое средство									
	группа Анатомо-терапевтическая										
10	химическая классификация	код ATX ATX V09AX02 Фтор-18 дезоксиглюкоза									
11	Фармацевтическая субстанция										
12		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								Гет	
	Особые отметки	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									