



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-004316"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="01.06.2017"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="13.04.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="13.04.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																											
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value='Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")'/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																											
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ПЛАТИКАД®"/></p>																											
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Оксалиплатин"/></p>																											
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий</td> <td>150 мг</td> <td>3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td colspan="2">• 150 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> <tr> <td>лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий</td> <td>200 мг</td> <td>3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td colspan="2">• 200 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	150 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.					• 150 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту		лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	200 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.					• 200 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																						
		Упаковки																										
лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	150 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																									
			• 150 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту																									
лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий	200 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																									
			• 200 мг - флаконы - 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")</td> <td>Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "ПК-137" (ООО "ПК-137")</td> <td>г. Москва, внутригородская территория муниципального округ Силино, г. Зеленоград, пр-д 5557-й, д. 2</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2	Россия	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ПК-137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, внутригородская территория муниципального округ Силино, г. Зеленоград, пр-д 5557-й, д. 2	Россия												
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																								
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2	Россия																								
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "ПК-137" (ООО "ПК-137")	г. Москва, внутригородская территория муниципального округ Силино, г. Зеленоград, пр-д 5557-й, д. 2	Россия																								
7	<p>Инструкция по применению Показать инструкции</p>																											

лекарственного препарата									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛПП-004316-130423			2023		Платикад®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоопухолевое средство - алкилирующее соединение							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L01XA03	Оксалиплатин						
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
		Оксалиплатин	Оксалиплатин	Акционерное общество "БИОКАД" (АО "БИОКАД")	Московская область, г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальнее, ул. Промышленная, д. 5, к. 2	1 год	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ЛСР-005612/09-130709	~
		Оксалиплатин		Килу Фармасьютикал Ко.Лтд.	No. 23999, Gong Ye Bei Road, Jinan, Shandong Province, 250100, P. R. China	~			~
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"/> ~