



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002388

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр онкологии имени Н.Н. Блохина" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ онкологии им. Н.Н. Блохина" Минздрава России), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115478, г. Москва, Каширское шоссе, д. 24
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.02.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	18.12.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Цисплатин-РОНЦ®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цисплатин
Лекарственная форма	концентрат для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	0.5 мг/мл, 1 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цисплатин (в пересчете на 100% вещество) 0.5/1.0 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, хлористоводородная кислота, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	концентрат для приготовления раствора для инфузий, 0.5 мг/мл (флакон) 20/50/100 мл x 1 (пачка картонная); концентрат для приготовления раствора для инфузий, 1.0 мг/мл (флакон) 10/20/50 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 002388-280214

028415