



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002524

(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	07.07.2014
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	24.07.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Доксорубин-РОНЦ®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Доксорубин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения
Дозировка	10 мг, 50 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ доксорубин гидрохлорид (в пересчете на 100 % вещество) 10/50 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	лиофилизат для приготовления раствора для внутрисосудистого и внутривенного введения, 10 мг, 50 мг (флакон) x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП 002524-070714

026097