



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003309

(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	13.11.2015
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	18.12.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Винкрестин-РОНЦ®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Винкрестин
Лекарственная форма	раствор для внутривенного введения
Дозировка	1 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
винкрестина сульфат (в пересчете на 100% вещество) 1.0 мг, вспомогательные вещества (маннитол, метилпарагидроксibenзоат, пропилпарагидроксibenзоат, натрия гидроксид, серная кислота, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного введения, 1 мг/мл (флакон) 1/2/5 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003309-131115

035014