



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N011528/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="09.11.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="03.02.2023"/>			
	Дата переоформления <input type="text" value="16.08.2021"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Новартис Фарма АГ"/>	Страна <input type="text" value="Швейцария"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Симулект®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Базиликсимаб"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Срок годности			
		Условия хранения	Упаковки			
	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения	20 мг	3 года			
			При температуре 2-8 град. • 20 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Новартис Фарма Штейн АГ	Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland	Швейцария
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N011528/01-160821	2021		Симулект®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа иммунодепрессивное средство - антитела моноклональные				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		L04AC02	Базиликсимаб			

11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Базиликсимаб		Новартис Фарма С.а.С.	8 rue de l'Industrie, 68330 Huningue, France	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>