



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003248

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "Омутнинская научная опытно-промышленная база" (АО "ОНОПБ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	612711, Кировская обл., Омутнинский район, территория Восточное городское поселение, территория дорога Восточный-Филипповка, стр. 3, корп. 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	08.10.2015
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	27.07.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Рубомицин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Даунорубицин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения
Дозировка	20 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
даунорубицина гидрохлорид 21.4 мг (в пересчете на даунорубицин 20.0 мг)	
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 внутривенного введения, 20 мг (флакон) x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003248-081015

021061

