



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-002838

(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	23.01.2015
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	24.01.2020
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Фторурацил-РОНЦ®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Фторурацил
Лекарственная форма	раствор для внутрисосудистого и внутривенного введения
Дозировка	50 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	фторурацил 50.0 мг, вспомогательные вещества (натрия гидроксид, 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 внутрисосудистого и внутривенного введения, 50 мг/мл (флакон) 5/10/20/100 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-002838-230115

028777