

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного препарата

Халавен[®]
(торговое наименование лекарственного препарата)

Раствор для внутривенного введения, 0,5 мг/мл
(лекарственная форма, дозировка)

Эйсай Юроп Лимитед, Соединенное Королевство
(наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, страна)

Эйсай Мануфэкчуринг Лимитед, Соединенное Королевство,
ОАО «Фармстандарт-УфаВИТА», Россия
(наименование производителя, страна)

Изменение № 7

Дата внесения Изменения « » 171017 20 г.

Старая редакция	Новая редакция
Состав 1 мл препарата содержит: активное вещество: эрибулина мезилат 0,5 мг; вспомогательные вещества: этанол 0,05 мл, хлористоводородная кислота и натрия гидроксид до pH 6,0-9,0, вода для инъекций до 1,0 мл.	Состав 1 мл препарата содержит: <i>Действующее</i> вещество: эрибулина мезилат 0,5 мг; <i>Вспомогательные вещества:</i> этанол 0,05 мл, хлористоводородная кислота и натрия гидроксид до pH 6,0-9,0, вода для инъекций до 1,0 мл.
Производство готовой лекарственной формы и первичная упаковка: Биоген Ю.Эс. Корпорейшн, США. Biogen U.S. Corporation, 900 Davis Drive, Research Triangle Park, NC 27709, USA.	Производство готовой лекарственной формы и первичная упаковка: Биоген Ю.Эс. Корпорейшн, США. Biogen U.S. Corporation, 900 Davis Drive, Research Triangle Park, NC 27709, USA. или БСП Фармасьютикалс С.п.А., Италия. BSP Pharmaceuticals S.p.A., Via Appia Km

Старая редакция	Новая редакция
	65,561 (loc. Latina Scalo) - 04013 Latina (LT), Italy.

Директор по регистрации,
качеству и фармаконадзору
ООО «Эйсай»



Крамарь А.О.
(ФИО)