

МИНЗДРАВ РОССИИ

12.02.2024

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ЛУЦЕНТИС®

раствор для внутриглазного введения, 10 мг/мл

«Новартис Фарма Штейн АГ», Швейцария

«Лек Фармасьютикалз д.д.», Словения

Изменение № 5

12.02.2024

Дата внесения изменения «_____» _____ 20__ г.

Старая редакция	Новая редакция
Производитель Все стадии производства Новартис Фарма Штейн АГ, Шаффхаузерштрассе, 4332 Штейн, Швейцария/ Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland.	Производитель <i>Производитель, фасовщик (первичная упаковка)</i> «Новартис Фарма Штейн АГ», Шаффхаузерштрассе, 4332 Штейн, Швейцария / Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland <i>Упаковщик (вторичная (потребительская) упаковка), выпускающий контроль качества</i> «Новартис Фарма Штейн АГ», Шаффхаузерштрассе, 4332 Штейн, Швейцария / Novartis Pharma Stein AG, Schaffhauserstrasse, 4332 Stein, Switzerland «Лек Фармасьютикалз д.д.», Веровшкова 57, 1526 Любляна, Словения / Lek Pharmaceuticals d.d., Verovskova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenia

Менеджер по регуляторным проектам

ООО «Новартис Фарма»



Абрамова Ю. В.