



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004307	Дата регистрации	22.05.2017	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	18.05.2022
	Дата переоформления	18.05.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Зидовудин+Ламивудин						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Зидовудин+Ламивудин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
				Упаковки				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	300 мг+150 мг	4 года	При температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту 60 шт. - банки - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 			
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель		Адрес производителя		Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")		141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105		Россия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")		141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105		Россия
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")		141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105		Россия
		4	Выпускающий контроль качества	Закрытое акционерное общество "Канонфарма продакшн" (ЗАО "Канонфарма продакшн")		141100, Московская обл., г. Щелково, ул. Заречная, д. 105Б, к. 11		Россия

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004307-220517		2017		Зидовудин+Ламивудин		
		2	Изм. №1 к ЛП-004307-220517		2020	1	Зидовудин+Ламивудин		
		3	Изм. №2 к ЛП-004307-220517		2022	2	Зидовудин+Ламивудин		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противовирусное [ВИЧ] средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J05AR01	Зидовудин+Ламивудин						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Ламивудин	Ламивудин	Шицзячжуан Лонзил Фармасьютикалз Ко. Лтд.	Industrial Zone, Shenze (№ 16 West Ring Road), Shijiazhuang, Hebei Province, 052560 P.R. China	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ФС-000363-050422	~
		Ламивудин	Ламивудин	Аньхуэй Биочэм Юнитед Фармасьютикал Ко.Лтд	Zone B, Innovation Avenue, Taihe Industrial Park, Anhui Province, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС 000387-290817	~
		Зидовудин	Зидовудин	Аньхуэй Биочем Юнитед Фармасьютикал Ко.Лтд	№ 108 Shahe Road, Taihe, Anhui, China	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000664-190717	~
		Зидовудин	Зидовудин	Хетеро Лабс Лимитед	Sy. № 10, I.D.A., Gaddapotharam Village, Jinnaram Mandal, Medak District, Telangana, India	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-009004/09-091109	~
		Зидовудин	Зидовудин	Майлэн Лабораториз Лимитед	Unit-1, Sy.No.10. Gaddapotharam, Kazipally Industrial Area, Medak Dist - 502319, Andhra Pradesh, India	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N014086/01-170608	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							Да
		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							~

Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года