



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <b>P N003924/01</b></p> <p>Дата регистрации <b>09.06.2010</b></p> <p>Дата решения <b>28.06.2011</b></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <b>ЗАО "Биофарма"</b></p> <p>Страна <b>Россия</b></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <b>Азидотимидин</b></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <b>Зидовудин</b></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капсулы</td> <td rowspan="2">100 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 100 шт. - банки полиэтиленовые - пачки картонные (100 шт.) - Не указано</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капсулы	100 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	• 100 шт. - банки полиэтиленовые - пачки картонные (100 шт.) - Не указано														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
капсулы	100 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
		• 100 шт. - банки полиэтиленовые - пачки картонные (100 шт.) - Не указано																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>ЗАО "Биофарма"</td> <td>142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>ЗАО "Биофарма"</td> <td>142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>ЗАО "Биофарма"</td> <td>142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>ЗАО "Биофарма"</td> <td>142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия	4	Выпускающий контроль качества	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия																						
4	Выпускающий контроль качества	ЗАО "Биофарма"	142279, Московская обл., Серпуховской р-н, пос. Оболенск, корп. 72 -А	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>P N003924/01-090610</td> <td>2010</td> <td></td> <td>Азидотимидин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N003924/01-090610	2010		Азидотимидин															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	P N003924/01-090610	2010		Азидотимидин																						

		2	Изм. №1 к Р N003924/01-090610		2011	1	Азидотимидин		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противовирусное [ВИЧ] средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J05AF01	Зидовудин						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Зидовудин	Зидовудин	Матрикс Лабораториз Лимитед	Unit-I, Sy.No.10, Gaddapotharam Village, Kazipally Industrial Area, Medak-District, 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							<input type="checkbox"/> 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, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="checkbox"/> ~