



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N011613/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="24.06.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="16.08.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="16.08.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																														
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="АО " глаксосмиткляйн="" трейдинг""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Зеффикс"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ламивудин"/></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">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">100 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту</li> <li>• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту</li> <li>• 14 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг	3 года	При температуре не выше 30 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту</li> <li>• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту</li> <li>• 14 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту</li> </ul>																			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг	3 года	При температуре не выше 30 град.																												
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 14 шт. - блистеры - пачки картонные (14 шт.) - По рецепту</li> <li>• 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту</li> <li>• 14 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту</li> </ul>																													
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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Делфарм Познань Спулка Акцыйна</td> <td>ul. Grunwaldzka, 189, 60-322, Poznan, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Делфарм Познань Спулка Акцыйна	ul. Grunwaldzka, 189, 60-322, Poznan, Poland	Польша																				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Делфарм Познань Спулка Акцыйна	ul. Grunwaldzka, 189, 60-322, Poznan, Poland	Польша																											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></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>П N011613/01-051017</td> <td>2017</td> <td></td> <td>Зеффикс®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N011613/01-051017</td> <td>2019</td> <td>1</td> <td>Зеффикс®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N011613/01-051017</td> <td>2019</td> <td>2</td> <td>Зеффикс®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к П N011613/01-051017</td> <td>2020</td> <td>3</td> <td>Зеффикс®</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к П N011613/01-051017</td> <td>2021</td> <td>4</td> <td>Зеффикс®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N011613/01-051017	2017		Зеффикс®	2	Изм. №1 к П N011613/01-051017	2019	1	Зеффикс®	3	Изм. №2 к П N011613/01-051017	2019	2	Зеффикс®	4	Изм. №3 к П N011613/01-051017	2020	3	Зеффикс®	5	Изм. №4 к П N011613/01-051017	2021	4	Зеффикс®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																											
1	П N011613/01-051017	2017		Зеффикс®																											
2	Изм. №1 к П N011613/01-051017	2019	1	Зеффикс®																											
3	Изм. №2 к П N011613/01-051017	2019	2	Зеффикс®																											
4	Изм. №3 к П N011613/01-051017	2020	3	Зеффикс®																											
5	Изм. №4 к П N011613/01-051017	2021	4	Зеффикс®																											

		6	Изм. №5 к П N011613/01-051017	2022	5	Зеффикс			
		7	Изм. №6 к П N011613/01-051017	2023	6	Зеффикс			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					противовирусное средство		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J05AF05	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		Милан Лабораториез Лимитед	Survey No. 10&42, Gaddapotharam Village, Kazipally Industrial Area, Sangareddy District – 502319, Telangana State, India	~			~
		Ламивудин		Глаксо Вэлком Мэньюфэкчуринг Пти Лтд	1 Pioneer Sector 1, Jurong, 628413, Singapore	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="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="text" value="~"/>