



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-004427"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="23.08.2017"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="23.08.2024"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="02.08.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="02.08.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Эмкюр Фармасьютикалз Лимитед"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Эмлазид"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Зидовудин+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">300 мг+150 мг</td> <td>2 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>100 шт. - банки - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>60 шт. - банки - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	300 мг+150 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>100 шт. - банки - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>60 шт. - банки - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> </ul>	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	300 мг+150 мг	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту</li> <li>100 шт. - банки - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>60 шт. - банки - пачки картонные (60 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>Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма")</td> <td>300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма")	300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма")	300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8	Россия									
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>ЛП-004427-230817</td> <td>2017</td> <td></td> <td>Эмлазид</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-004427-230817	2017		Эмлазид		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	ЛП-004427-230817	2017		Эмлазид									

		2	Изм. №1 к ЛП-004427-230817	2019	1	Эмлазид			
		3	Изм. №2 к ЛП-004427-230817	2021	2	Эмлазид			
		4	Изм. №3 к ЛП-004427-230817	2022	3	Эмлазид			
		5	Изм. №4 к ЛП-004427-230817	2022	4	Эмлазид			
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		Шанхай Десано Кемикал Фармасьютикал Ко. Лтд	No. 417, Binhai Road, Binhai Town, Nanhui District, Shanghai, China	~			~
		Зидовудин		Шанхай Десано Кемикал Фармасьютикал Ко. Лтд	No. 417, Binhai Road, Binhai Town, Nanhui District, Shanghai, China	~			~
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"/> ~