



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-003358"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="08.12.2015"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="09.12.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="09.12.2020"/></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 (ао="" \"верофарм\")"="" type="text" value="Акционерное общество \" верофарм\"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Зи-фактор®"/></p>																				
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Азитромицин"/></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">порошок для приготовления суспензии для приема внутрь</td> <td rowspan="2">200 мг/5 мл</td> <td>2 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 16.74 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 29.295 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 35.573 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления суспензии для приема внутрь	200 мг/5 мл	2 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 16.74 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 29.295 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 35.573 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 									
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
порошок для приготовления суспензии для приема внутрь	200 мг/5 мл	2 года	При температуре не выше 25 град.																		
		<ul style="list-style-type: none"> 16.74 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 29.295 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 35.573 г - флаконы - пачки картонные /в комплекте с ложкой мерной и шприцем дозировочным/ - По рецепту 																			
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>Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")</td> <td>308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")	308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14	Россия										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ВЕРОФАРМ" (АО "ВЕРОФАРМ")	308013, г. Белгород, ул. Рабочая, д. 14	Россия																	
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>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-003358-081215</td> <td>2015</td> <td></td> <td>Зи-фактор®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-003358-081215</td> <td>2016</td> <td>1</td> <td>Зи-фактор®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП-003358-081215</td> <td>2019</td> <td>2</td> <td>Зи-фактор®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-003358-081215	2015		Зи-фактор®	2	Изм. №1 к ЛП-003358-081215	2016	1	Зи-фактор®	3	Изм. №2 к ЛП-003358-081215	2019	2	Зи-фактор®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																	
1	ЛП-003358-081215	2015		Зи-фактор®																	
2	Изм. №1 к ЛП-003358-081215	2016	1	Зи-фактор®																	
3	Изм. №2 к ЛП-003358-081215	2019	2	Зи-фактор®																	

		4	Изм. №3 к ЛП-003358-081215	2019	3	Зи-фактор®			
		5	Изм. №4 к ЛП-003358-081215	2020	4	Зи-фактор®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					антибиотик-азалид		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01FA10	Азитромицин						
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
		Азитромицин	Азитромицин	Акционерное общество "Активный Компонент" (АО "Активный Компонент")	196641, г. Санкт-Петербург, пос. Металлострой, дорога на Металлострой, д. 5, лит. А	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-005187/07-180220	~
		Азитромицин	Азитромицина дигидрат	Джубилант Дженерикс Лимитед	№ 18, 56, 57 & 58, K.I.A.D.B. Industrial Area, Nanjangud – 571302, Mysore, India	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	НД 42-14016-06	~
		Азитромицин	Азитромицин	Кимика Синтетика С.А.	C/Dulcinea s/n, 28805 Alcala de Henares (Madrid), Spain	5 лет	При температуре не выше 30 град.	П N012100/01-091018	~
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"/> ~