



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015692/01		Дата регистрации	28.05.2009		Дата решения	08.06.2023	
	Дата переоформления	16.03.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ВииВ Хелскер Великобритания Лимитед						
		Страна	Великобритания						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Ретровир®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Зидовудин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		раствор для приема внутрь	50 мг/5 мл	2 года	Упаковки При температуре не выше 30 град. • 200 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с адаптером и шприцем дозирующим/ - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Бора Фармасьютикал Сервисез Инк.	7333 Mississauga Road, Mississauga, Ontario, L5N 6L4, Canada			Канада	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N015692/01-290318	2018		Ретровир®			
		2	Изм. №1 к П N015692/01-290318	2018	1	Ретровир®			
		3	Изм. №2 к П N015692/01-290318	2020	2	Ретровир®			
		4	Изм. №3 к П N015692/01-290318	2019	3	Ретровир®			
		5	Изм. №4 к П N015692/01-290318	2021	4	Ретровир®			
		6	Изм. №5 к П N015692/01-290318	2021	5	Ретровир®			

		7	Изм. №6 к П N015692/01-290318			2022	6	Ретровир®	
		8	Изм. №7 к П N015692/01-290318			2023	7	Ретровир®	
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		противовирусное [ВИЧ] средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>			<b>АТХ</b>				
		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		Ауробиндо Фарма Лимитед	Unit VIII, Sy No 10 & 13, Gaddapotharam Village, I.D.A. Kazipally, Jinnaram Mandal, Sangareddy District 502 319, Telangana, India	~			~
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="~"/>