



Регистрационное удостоверение



1	Номер	<input type="text" value="ЛС-001041"/>	Дата регистрации	<input type="text" value="27.08.2010"/>	Дата решения	<input type="text" value="31.08.2021"/>
	Дата переоформления	<input type="text" value="20.04.2020"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до	<input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	<input "фармаклон"="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " научно-производственное="" предприятие=""/>			
		Страна	<input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Альфарона®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Интерферон альфа-2b"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		<input type="text" value="лиофилизат для приготовления раствора для интраназального введения"/>	<input type="text" value="50000 ME"/>	Упаковки		В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 10 град. • 50000 ME - флаконы - пачки картонные /в комплекте с крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта • 50000 ME - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл и крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта • 50000 ME - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта • 50000 ME - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл и крышками-капельницами или пипетками/ - Без рецепта
6	Сведения о стадиях производства			№ п/п	Стадия производства	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное предприятие "Фармаклон"	Московская обл., г.о. Красногорск, п. Мечниково, влд. 11, стр. 1	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ФСП 42-0636-7386-05	2005		Альфарона (Интерферон Альфа-2 бета человеческий рекомбинантный)			
		2	Изм. №1 к ФСП 42-0636-7386-05	2007	1	Альфарона (Интерферон Альфа-2 бета человеческий рекомбинантный)			
		3	Изм. №2 к ФСП 42-0636-7386-05	2009	2	Альфарона (Интерферон Альфа-2 бета человеческий рекомбинантный)			
		4	Изм. №3 к ФСП 42-0636-7386-05	2009	3	Альфарона®			
		5	Изм. №4 к ФСП 42-0636-7386-05	2009	4	Альфарона®			
		6	Изм. №5 к ФСП 42-0636-7386-05	2014	5	Альфарона®			
		7	Изм. №6 к ФСП 42-0636-7386-05	2016	6	Альфарона®			
		8	Изм. №7 к ФСП 42-0636-7386-05	2019	7	Альфарона®			
		9	Изм. №8 к ФСП 42-0636-7386-05	2019	8	Альфарона®			
		10	Изм. №9 к ФСП 42-0636-7386-05	2021	9	Альфарона®			
11	Изм. №10 к ФСП 42-0636-7386-05	2021	10	Альфарона®					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа иммуномодулирующее средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		L03AB05	Интерферон альфа-2b						
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
		Интерферон альфа-2b	Интерферон альфа-2b человеческий рекомбинантный	ООО "ФАРМАПАРК"	117246, г. Москва, Научный проезд, д. 8, стр. 1, стр. 8	2 года; после размораживания - 30 сут (при температуре 2-8 град.)	При температуре не выше минус 40 град.	P N003726/01-141217	~
		Интерферон альфа-2b	Интерферон альфа-2b человеческий рекомбинантный	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-производственное предприятие "Фармаклон"	143422, Московская область, Красногорский район, с. Петрово-Дальнее, "Биомед" им. Мечникова	1 год	В защищенном от света месте, при температуре не выше минус 18 град.	ФСП 42-7908-06	~
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"/> ~