



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N002829/01		Дата регистрации	16.01.2009		Дата решения	23.03.2022	
	Дата переоформления	20.12.2018		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Аллоферон" (ООО "Аллоферон")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Аллокин-альфа							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гистидил-глицил-валил-серил-глицил-гистидил-глицил-глутаминил-гистидил-глицил-валил-гистидил-глицин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения	1 мг	2 года	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.				
<ul style="list-style-type: none"> <li>1 мг - ампулы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (2 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (3 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (4 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мг - ампулы (6 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель			Адрес производителя	Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное бюджетное учреждение "Национальный медицинский исследовательский центр кардиологии" Министерства здравоохранения Российской Федерации (ФГБУ "НМИЦ кардиологии" Минздрава России)			121552, г. Москва, ул. Черепковская 3-я, д. 15А, стр. 24, стр. 25, стр. 48	Россия	

		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное государственное унитарное предприятие "Государственный научно-исследовательский институт особо чистых биопрепаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП "Гос.НИИ ОЧБ" ФМБА России)	197110, г. Санкт-Петербург, ул. Пудожская, д. 7, лит. Б	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	P N002829/01-210610		2010		Аллокин-альфа		
		2	Изм. №1 к P N002829/01-210610		2011	1	Аллокин-альфа		
		3	Изм. №2 к P N002829/01-210610		2011	2	Аллокин-альфа		
		4	Изм. №3 к P N002829/01-210610		2014	3	Аллокин-альфа		
		5	Изм. №4 к P N002829/01-210610		2018	4	Аллокин-альфа		
		6	Изм. №5 к P N002829/01-210610		2019	5	Аллокин-альфа		
7	Изм. №6 к P N002829/01-210610		2022	6	Аллокин-альфа				
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		противовирусное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		J05AX	Другие противовирусные препараты						
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>
		Гистидил-глицил-валил-серил-глицил-гистидил-глицил-глутаминил-гистидил-глицил-валил-гистидил-глицин	Аллоферон	Федеральное государственное унитарное предприятие "Государственный научно-исследовательский институт особо чистых биопрепаратов" Федерального медико-биологического агентства (ФГУП "Гос.НИИ ОЧБ" ФМБА России)	197100, г. Санкт-Петербург, ул. Пудожская, д. 7	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.	P N002830/02-240510	~
		Гистидил-глицил-валил-серил-глицил-гистидил-глицил-глутаминил-гистидил-глицил-валил-гистидил-глицин	Аллоферон	ЗАО "Инновационный научно-производственный центр "Пептоген "	123182, г. Москва, пл. Академика Курчатова, д. 2	2 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.	P N002830/02-240510	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП						<input type="button" value="Нет"/>	
		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="button" value="~"/>	