



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-001335"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="08.12.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="01.11.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="01.11.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Тева Фармацевтические Предприятия Лтд."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Израиль"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Левецетиризин-Тева"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Левецетиризин"/></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">5 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры - пачки картонные (7 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - Без рецепта</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	5 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры - пачки картонные (7 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - Без рецепта</li> </ul>														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	5 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 шт. - блистеры - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры - пачки картонные (7 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (14 шт.) - Без рецепта</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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани</td> <td>Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани</td> <td>Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Тева Фармацевтические Предприятия Лтд.</td> <td>18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba, Israel</td> <td>Израиль</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани</td> <td>Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary</td> <td>Венгрия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд.	18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba, Israel	Израиль	4	Выпускающий контроль качества	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд.	18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba, Israel	Израиль																						
4	Выпускающий контроль качества	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi str. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-001335-111119		2019		Левосетиризин-Тева		
		2	Изм. №1 к ЛП-001335-111119		2022	1	Левосетиризин-Тева		
		3	Изм. №2 к ЛП-001335-111119		2023	2	Левосетиризин-Тева		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R06AE09	Левосетиризин						
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
		Левосетиризин		Д-р Редди`с Лабораторис Лтд	Unit-III, Plot No. 116, IDA Bollaram, Jinnaram Mandal, Medak District, Telangana, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" 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="text" value="~"/>