



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер ЛП-№(002489)-(РГ-RU) Дата регистрации 07.06.2023 Дата решения 07.06.2023</p> <p style="text-align: right;">Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																		
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Тева Фармацевтические Предприятия Лтд.</p> <p>Страна: Израиль</p>																		
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Суматриптан-Тева</p>																		
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Суматриптан</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">100 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"> • 12 шт. - блистеры - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">50 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"> • 12 шт. - блистеры - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 12 шт. - блистеры - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 12 шт. - блистеры - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																	
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> • 12 шт. - блистеры - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 																	
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	50 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> • 12 шт. - блистеры - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 30 шт. - блистеры - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани</td> <td>Pallagi ut. 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 ut. 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 ut. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия															

		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi ut. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi ut. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия			
		4	Выпускающий контроль качества	Тева Фармасьютикал Воркс Прайвэт Лимитед Компани	Pallagi ut. 13, Debrecen, 4042, Hungary	Венгрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(002489)-(РГ-RU)-070623		2023		Суматриптан-Тева		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		анальгетики; противомигренозные препараты; селективные агонисты серотониновых 5HT-1 рецепторов							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		N02CC01		Суматриптан					
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
		Суматриптан		Терапива Прайвэт Лимитед	Unit-II, Plot No. 9/A, Phase III, I.D.A Jeedimetla Quthbullapur Mandal, Madchal-Malkajgiri District, 500 055 Hyderabad, Telengana, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП						<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~	