



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N016133/01		Дата регистрации	09.12.2009		Дата решения	14.10.2011	
	Дата переоформления	14.10.2011		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Штралльгофер Фарма ГмбХ						
		Страна	Австрия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Синкаптон							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки покрытые оболочкой	~	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Роеш энд Хандель ГмбХ энд Ко. КГ	Scheringgasse 2, 1140 Wien, Austria	Австрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N016133/01-141011	2011		Синкаптон			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомигренозное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N02CA52	Эрготамин, в комбинации с другими препаратами (исключая психотропные препараты)						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Дименгидринат		Шанхай Фармасьютикал Груп Ко., Лтд	API Business Unit, 135 Han Dan Road, Shanghai 200437, China	~			~
		Кофеин		БАСФ Хемтрайд ГмбХ	Industriestrasse 20, 91593 Burgbernheim, Germany	~			~
		Эргогамин		АЙВЭКС Фармасьютикалс с.р.о.	Ostravska 29, 74770 Opava-Komarov, Czech Republic	~			ПК
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="~"/>