



Регистрационное удостоверение



| 1 | <p>Номер П N012803/01</p> <p>Дата регистрации 30.11.2011</p> <p>Дата решения 07.10.2019</p> <p>Дата переоформления 07.10.2019</p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p> | | | | | | | | | | | | | | |
|-------------------------|--|-----------------------------------|--|--------------------|---------------------|------------------|----------|---|---------------------------------|--|-----------------------------------|---|--|--|--|
| 2 | <p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование Тева Фармацевтические Предприятия Лтд</p> <p>Страна Израиль</p> | | | | | | | | | | | | | | |
| 3 | <p>Торговое наименование лекарственного препарата Лаксигал-Тева</p> | | | | | | | | | | | | | | |
| 4 | <p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Натрия пикосульфат</p> | | | | | | | | | | | | | | |
| 5 | <table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капли для приема внутрь</td> <td rowspan="2">7.5 мг/мл</td> <td rowspan="2">2 года; после вскрытия - 1.5 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град.(в оригинальной упаковке, не хранить в холодильнике, не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table> | Лекарственная форма | Дозировка | Срок годности | Условия хранения | | Упаковки | | капли для приема внутрь | 7.5 мг/мл | 2 года; после вскрытия - 1.5 года | При температуре не выше 25 град.(в оригинальной упаковке, не хранить в холодильнике, не замораживать) | | <ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта | |
| Лекарственная форма | Дозировка | | | | Срок годности | Условия хранения | | | | | | | | | |
| | | Упаковки | | | | | | | | | | | | | |
| капли для приема внутрь | 7.5 мг/мл | 2 года; после вскрытия - 1.5 года | При температуре не выше 25 град.(в оригинальной упаковке, не хранить в холодильнике, не замораживать) | | | | | | | | | | | | |
| | | | <ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта | | | | | | | | | | | | |
| 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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Тева Чешские Предприятия с.р.о.</td> <td>Ostravska 305/29, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic</td> <td>Чешская Республика</td> </tr> </tbody> </table> | № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Тева Чешские Предприятия с.р.о. | Ostravska 305/29, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic | Чешская Республика | | | | |
| № п/п | Стадия производства | Производитель | Адрес производителя | Страна | | | | | | | | | | | |
| 1 | Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) | Тева Чешские Предприятия с.р.о. | Ostravska 305/29, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic | Чешская Республика | | | | | | | | | | | |
| 7 | <p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p> | | | | | | | | | | | | | | |
| 8 | <table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N012803/01-071019</td> <td>2019</td> <td></td> <td>Лаксигал-Тева</td> </tr> </tbody> </table> | № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | 1 | П N012803/01-071019 | 2019 | | Лаксигал-Тева | | | | |
| № п/п | Номер НД | Год | № изм | Наименование | | | | | | | | | | | |
| 1 | П N012803/01-071019 | 2019 | | Лаксигал-Тева | | | | | | | | | | | |
| 9 | <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p>слабительное средство</p> | | | | | | | | | | | | | | |
| 10 | <p>Анатомо-терапевтическая химическая</p> <p>Код АТХ</p> <p>A06AB08</p> <p>АТХ</p> <p>Натрия пикосульфат</p> | | | | | | | | | | | | | | |

| классификация | | | | | | | | | |
|---------------|-----------------------------|---|--------------------|-----------------------------------|---|----------------------|-------------------------|------------------------------------|--|
| 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 |
| | | Натрия пикосульфат | | Камбрекс Профармако Милано С.р.Л. | Via Curiel 34, 20067 Paullo (MI), Italy | ~ | | | ~ |
| 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="~"/> |