



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013633/01-2002		Дата регистрации	29.10.2008		Дата решения	18.05.2012	
	Дата переоформления	18.05.2012		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	АО Варшавский фармацевтический завод Польфа						
		Страна	Польша						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Аллертек							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Цетиризин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки покрытые пленочной оболочкой	10 мг	4 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.				
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 шт. - блистеры - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 7 шт. - блистеры - пачки картонные (7 шт.) - Без рецепта</li> </ul>					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	АО Варшавский фармацевтический завод Польфа	22/24 Karolkowa Str., 01-207 Warsaw, Poland	Польша			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N013633/01-180512	2012		Аллертек®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R06AE07	Цетиризин						

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>	
		Цетиризин		Хемагис Лтд	Ramat-Hovav, P.O. Box 3593, 84135 Beer Sheva, Israel	~			~	
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>