



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-№(003990)-(РГ-RU)"/>	Дата регистрации <input type="text" value="13.12.2023"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="13.12.2028"/>	Дата решения <input type="text" value="13.12.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Тева Фармацевтические Предприятия Лтд."/>	Страна <input type="text" value="Израиль"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Эзетимиб-Тева"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Эзетимиб"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	10 мг	3 года	При температуре не выше 25 град. • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Актавис Лтд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta			Мальта	
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Актавис Лтд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta			Мальта	
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Актавис Лтд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta			Мальта	
4	Выпускающий контроль качества	Актавис Лтд	BLB015-016, Bulebel Industrial Estate, Zejtun ZTN3000, Malta			Мальта			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-№(003990)-(РГ-RU)-131223	2023		Эзетимиб-Тева			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа <input type="text" value="гиполипидемические средства; другие гиполипидемические средства"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C10AX09	Эзетимиб						
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
		Эзетимиб		МСН Лабораториз Пвт.Лтд	Sy. No. 317 & 323, Rudraram (Village), Patancheru (Mandal), Sangareddy District, Pincode-502 329, 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="~"/>