## Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер ЛСР-001807/08			Дата регистрац	ции 17.03.2008				Да решен	110.	05.2023	
1	Дата переоформления	10.05.2023					I	Разреш	іён ввод в гражданский Бессрочный			
2	Наименование держателя или владельца	Наименовані		ΑΓ								
	регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Стран	Германия									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	L-Тироксин 125 Берлин-Хеми										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Левотироксин натрия										
		Лекарсті	енная форма	Дозировка	Срок годности				Условия хранения Упаковки			
5	Формы выпуска	таблетки		125 мкг	• 25 шт б.							
		№ п/п Стадия производства					Производит	тель	Адрес производителя		Страна	
	Сведения о стадиях производства		ичная упаковка		Берлин-Хеми АГ		Glienicker Weg 125, 12489, Berlin, Germany					
6		2 Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)					Берлин-Хеми АГ		Glienicker Weg 125, 12489, Berlin, Germany			
		3 Производитель (готовой ЛФ)					берлин-Хеми		Tempelhofer Weg 83, 12347, Berlin, Germany			
		4 Выпус	кающий контро	ающий контроль качества			Берлин-Хеми	и АГ	Glienicker Weg 125, 12489, Berlin, Ge	Германия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
0	Нормативная	№ п/п			Год	№ изм	ſ	Наименование				
8	документация	1 .	1 ЛСР-001807/08-100523			2023		L-	L-Тироксин 125 Берлин-Хеми			
9	Фармако-терапевтическая		Фармако-терапевтическая группа									
7	группа	тиреоидное с	ередство									

10 Анатомо-терапевтическая химическая классификация Код АТХ НОЗААО1 Левотироксин натрия										
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 на псих. веществ и их п	
		Левотироксин натрия			Am Kraftwerk 6, 66450, Bexbach, Germany	~			~	
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП  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								~