



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер ЛП-№(000805)-(РГ-RU) Дата регистрации 19.05.2022 Дата решения 29.11.2022</p> <p style="text-align: right;">Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																								
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Наименование Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО</p> <p>Страна: Польша</p>																								
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Сумамигрэн</p>																								
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Суматриптан</p>																								
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">100 мг</td> <td>5 лет</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">таблетки, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">50 мг</td> <td>5 лет</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг	5 лет	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	50 мг	5 лет	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 							
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																				
		Упаковки																							
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг	5 лет	При температуре не выше 25 град.																						
		<ul style="list-style-type: none"> • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 																							
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	50 мг	5 лет	При температуре не выше 25 град.																						
		<ul style="list-style-type: none"> • 2 шт. - блистеры - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - По рецепту • 6 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (12 шт.) - По рецепту 																							
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО</td> <td>19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> <tr> <td></td> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО</td> <td>19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> <tr> <td></td> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО</td> <td>19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland</td> <td>Польша</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша		3	Производитель (готовой ЛФ)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша
Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																				
	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша																				
	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша																				
	3	Производитель (готовой ЛФ)	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша																				

		4	Выпускающий контроль качества	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО	19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland	Польша			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛПН-№(000805)-(РГ-RU)-291122		2022		Сумамигрэн		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противомигренозное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		N02CC01		Суматриптан					
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
		Суматриптан		СМС Фармацеутикалс Лтд	Unit-II, Plot No 24 & 24B and 36 & 37, S.V. Co-Operative Industrial Estate, Bachupally, Medchal- Malkajgiri District, Hyderabad, Telangana - 500 090, India	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП						<input type="checkbox"/> 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="checkbox"/> ~	