



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>Срок годности</th> <th>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>2 года; после вскрытия - 1.5 года</td> <td>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="~"/>