



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-002986"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="07.05.2015"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="24.10.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="22.11.2021"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Тева Фармацевтические Предприятия Лтд."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Израиль"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Триметазидин МВ-Тева"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Триметазидин"/></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 с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой</td> <td rowspan="2">35 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	35 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой	35 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту 10 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - По рецепту 																								
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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Меркле ГмбХ</td> <td>Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Меркле ГмбХ	Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany	Германия	4	Выпускающий контроль качества	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Меркле ГмбХ	Ludwig-Merckle-Strasse 3, 89143 Blaubeuren, Germany	Германия																						
4	Выпускающий контроль качества	Меркле ГмбХ	Graf-Arco-Strasse 3, 89079, Ulm, Germany	Германия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="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>ЛП-002986-211220</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Триметазидин МВ-Тева</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-002986-211220	2020		Триметазидин МВ-Тева															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-002986-211220	2020		Триметазидин МВ-Тева																						

		2	Изм. №1 к ЛП-002986-211220	2021	1	Триметазидин МВ-Тева			
		3	Изм. №2 к ЛП-002986-211220	2023	2	Триметазидин МВ-Тева			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					антиангинальное средство		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		C01EB15		Триметазидин					
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
		Триметазидин		Сентифарм	23 chemin de la Madeleine B.P. 45249, 06131 Grasse Cedex, France	~			~
		Триметазидин		Кеми С.п.А.	Via Vadisi, 5 - Patrica (Fr), 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="~"/>