



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-000105"/>	Дата регистрации <input type="text" value="23.12.2010"/>	Дата решения <input type="text" value="18.05.2023"/>
	Дата переоформления <input type="text" value="17.09.2021"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>	
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "бфз")"="" (зао="" type="text" value="Закрытое акционерное общество " березовский="" завод"="" фармацевтический=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Суматриптан"/>	
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Суматриптан"/>	
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	100 мг
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	50 мг
			Срок годности
			4 года
			4 года
			Условия хранения
			Упаковки
			При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка или банка в пачке)
			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 2 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту
			<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту 2 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (2 шт.) - По рецепту
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)
			Производитель
			Закрытое акционерное общество "Березовский фармацевтический завод" (ЗАО "БФЗ")
			Адрес производителя
			623704, Свердловская область, г. Берёзовский, улица Кольцевая, д. 13а
			Страна
			Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>	
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД
		1	ЛП-000105-170921
			Год
			2021
			№ изм
			Наименование
			Суматриптан
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="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.
		Суматриптан	Суматриптана сукцинат
		Суматриптан	Суматриптана сукцинат
			Производитель
			Вамси Лабс Лтд
			СМС Фармацевтикалс Лтд
			Адрес
			A-14 & 15, MIDC Area, Chincholi Solapur, Maharashtra - 413 255, India
			Unit-II, Plot No 24 & 24B and 36& 37, S.V.Co-Operative Industrial Estate, Bachupally, Ranga Reddy District - 500 090 Hyderabad, Telangana State, India
			Срок годности
			5 лет
			5 лет
			Условия хранения
			В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
			В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.
			Фармакоп. статья / Номер НД
			ЛСР-000766/10-050210
			ЛС-002545-110118
			Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
			~
			~
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="~"/>	