Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер ЛСР-	003820/08		Дата регистра	ации 19.05.2008				Дата решения 14.06.20	22	
	Дата переоформления [14.06.2022					Разрешён в	вод в гражданс оборо			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	Тева Фармаг Израиль	цевтические П	редприятия Лтд						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Азилект®									
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Разагилин									
	Формы выпуска	Лекарствен	іная форма	Дозировка Срок годности			Усло Упаковки	Условия хранения			
5		таблетки		1 мг	3 года При температуре не выше 25 град. • 10 шт блистеры - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту • 10 шт блистеры (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту • 10 шт блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/ п 1 Производ контроль	итель (Все ста	я производства адии, включая в	выпускающий				Адрес производителя 18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba, Israel		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции									
8	Нормативная	№ п/п Номер НД					Год	№ изм	Наименование		
	документация Фармако-терапевтическая группа	1 ЛСР-003820/08-140622 2022 Азилект® — Фармако-терапевтическая группа противопаркинсоническое средство - МАО ингибитор									
10	Анатомо-терапевтическая химическая	я Код АТХ N04BD02 Разагилин									

	классификация								
1.	Фармацевтическая	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
	субстанция	Разагилин		Ассия Кемикл Индастриз Лтд	Teva Tech site Neot Hovav Eco-Ind. Park, Emek Sara, POB 2049, Be'er Sheva 8412316, Israel	~			~
12	С 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							