



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N014966/02		Дата регистрации	27.03.2009		Дата решения	17.03.2023	
	Дата переоформления	24.08.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд						
		Страна	Израиль						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Стопангин®-Тева							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гексэтидин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		спрей для местного применения	0.2%	2 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке				
					• 30 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с аппликатором-1 шт./ - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ 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 Орава-Комаров, Czech Republic			Чешская Республика	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N014966/02-170220		2020		Стопангин®-Тева		
		2	Изм. №1 к П N014966/02-170220		2021	1	Стопангин®-Тева		
		3	Изм. №2 к П N014966/02-170220		2022	2	Стопангин®-Тева		
		4	Изм. №3 к П N014966/02-170220		2023	3	Стопангин®-Тева		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A01AB12	Гексэтидин						
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
		Гексэтидин		Курия Франс С.А.С.	Zone industrielle de Laville, 47240, Bon-Encontre, France	~			~
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="~"/>