



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001825	Дата регистрации	07.09.2012	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	30.12.2020
	Дата переоформления	30.12.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд					
		Страна	Израиль					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Плизил Н						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Пароксетин						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	20 мг	3 года	При температуре не выше 25 град. • 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	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд	18 Eli Hurvitz St., Ind. Zone, Kfar Saba 4410202, Israel	Израиль		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-001825-301220	2020		Плизил Н		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антидепрессант						
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ					
		N06AB05	Пароксетин					

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
		Пароксетин		Ай Ти Эф Кемикал Лтд	Rua Beta, 574, Area Industrial Norte, Complexo Petroquimico de Camacari, 42810-300 Camacari, Bahia, Brazil	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>