



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011693/01-2001		Дата регистрации	25.09.2008		Дата решения	18.05.2012	
	Дата переоформления	18.05.2012		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	Цинктерал®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Цинка сульфат							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки покрытые пленочной оболочкой	124 мг	3 года	Упаковки В сухом месте, при температуре не выше 25 град. • 150 шт. - банки - пачки картонные (150 шт.) - Без рецепта • 25 шт. - блистеры - пачки картонные (25 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 Оперейшнс Поланд Сп. з о.о.	25 Sienkiewicza Str., 99-300 Kutno, Poland			Польша	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N011693/01-180512	2012		Цинктерал®			
		2	Изм. №1 к П N011693/01-180512	2012	1	Цинктерал®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа цинка препарат							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		A12CB01	Цинка сульфат						

классификация										
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	
		Цинка сульфат		Др.Пауль Ломанн ГмбХ КГ	Hauptstrasse 2, D-31860 Emmerthal, Germany	~			~	
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="~"/>