



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(001501)-(PG-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Тева Фармацевтические Предприятия Лтд. Teva Pharmaceutical Industries Ltd.
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	124 Двора А-Невиа Ст., Тель-Авив 6944020, Израиль 124 Dvora HaNevi'a St., Tel Aviv 6944020, Israel
3	Дата регистрации:	02.12.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	01.08.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	02.12.2022

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Насобек
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Беклометазон
10	Лекарственная форма:	спрей назальный дозированный
11	Дозировка(-и):	50 мкг/доза
12	Форма(-ы) выпуска:	спрей назальный дозированный, 50 мкг/доза (флакон) 200 доз x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	беклометазона дипропионат 50 мкг, вспомогательные вещества (бензалкония хлорида раствор (500 г/л), фенилэтиловый спирт, полисорбат-80, глюкоза (безводная), целлюлоза микрокристаллическая и кармеллоза натрия, хлористоводородная кислота концентрированная, вода очищенная)

14 Срок годности:

3 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Тева Чешские Предприятия с.р.о., Чешская Республика / Teva Czech Industries s.r.o., Czech Republic	Оставска 305/29, 747 70 Опава - Комаров, Чешская Республика/ Ostravska 305/29, Komarov, 747 70 Opava, Czech Republic
2	Первичная упаковка	Тева Чешские Предприятия с.р.о., Чешская Республика / Teva Czech Industries s.r.o., Czech Republic	Оставска 305/29, 747 70 Опава - Комаров, Чешская Республика/ Ostravska 305/29, Komarov, 747 70 Opava, Czech Republic
3	Вторичная упаковка	Тева Чешские Предприятия с.р.о., Чешская Республика / Teva Czech Industries s.r.o., Czech Republic	Оставска 305/29, 747 70 Опава - Комаров, Чешская Республика/ Ostravska 305/29, Komarov, 747 70 Opava, Czech Republic
4	Выпускающий контроль качества	Тева Чешские Предприятия с.р.о., Чешская Республика / Teva Czech Industries s.r.o., Czech Republic	Оставска 305/29, 747 70 Опава - Комаров, Чешская Республика/ Ostravska 305/29, Komarov, 747 70 Opava, Czech Republic

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.