



Регистрационное удостоверение



| | | | |
|----|--|--|---|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛП-001140"/> | Дата регистрации <input type="text" value="08.11.2011"/> | Дата решения <input type="text" value="28.09.2022"/> |
| | Дата переоформления <input type="text" value="28.09.2022"/> | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/> | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <input "лекко"="" "лекко")"="" (зао="" type="text" value="Закрытое акционерное общество " фармацевтическая="" фирма=""/> | Страна <input type="text" value="Россия"/> |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Нафтизин"/> | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Нафазолин"/> | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма <input type="text" value="спрей назальный"/> | Дозировка <input type="text" value="0.1%"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="3 года"/> | Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке"/> |
| | | <input type="text" value="• 15 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - Без рецепта"/> | |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п | Стадия производства |
| | | 1 | Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку) |
| | | 2 | Производитель (готовой ЛФ) |
| | | 3 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) |
| | | 4 | Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка) |
| | | 5 | Выпускающий контроль качества |
| | Производитель | <input "лекко"="" "лекко")"="" (зао="" type="text" value="Закрытое акционерное общество " фармацевтическая="" фирма=""/> | |
| | Адрес производителя | <input type="text" value="601125, Владимирская обл., Петушинский район, пос. Вольгинский, ул. Заводская, стр. 277"/> | |
| | Страна | <input type="text" value="Россия"/> | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="text" value="Показать инструкции"/> | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п | Номер НД |
| | | 1 | ЛП-001140-110518 |
| | | 2 | Изм. №1 к ЛП-001140-110518 |
| | | 3 | Изм. №2 к ЛП-001140-110518 |
| | | 4 | Изм. №3 к ЛП-001140-110518 |
| | Год | <input type="text" value="2018"/> | |
| | № изм | <input type="text" value="1"/> | |
| | Наименование | <input type="text" value="Нафтизин"/> | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/> | |
| | | <input type="text" value="противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик"/> | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ | АТХ |
| | | <input type="text" value="R01AA08"/> | <input type="text" value="Нафазолин"/> |
| 11 | Фармацевтическая субстанция | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | Торг. наим. |
| | | <input type="text" value="Нафазолин"/> | <input type="text" value="Нафтизин"/> |
| | | Производитель | Адрес |
| | | <input "сктб="" "технолог"="" "технолог")"="" (фгуп="" type="text" value="Федеральное государственное унитарное предприятие " бюро="" конструкторско-технологическое="" специальное=""/> | <input type="text" value="192076, г. Санкт-Петербург, Усть-Славянка, Советский проспект, д.33-а"/> |
| | | Срок годности | Условия хранения |
| | | <input type="text" value="5 лет"/> | <input type="text" value="В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град."/> |
| | | Фармакоп. статья / Номер НД | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров |
| | | <input type="text" value="ЛСР-008982/10-310810"/> | <input type="text" value="~"/> |
| | | Производитель | Адрес |
| | | <input type="text" value="АО " востоквит""=""/> | <input type="text" value="Алтайский край, г Бийск, ул. Социалистическая, д. 1"/> |
| | | Срок годности | Условия хранения |
| | | <input type="text" value="~"/> | <input type="text" value="~"/> |
| 12 | Особые отметки | <input type="text" value="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