



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000511	Дата регистрации	01.03.2011	Дата решения	03.11.2023
	Дата переоформления	03.11.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Пи энд Жи Хелс Джермани ГмбХ			
		Страна	Германия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Називин® Сенситив				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Оксиметазолин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
				Упаковки		
		спрей назальный дозированный	11.25 мкг/доза	3 года	При температуре не выше 25 град.	
				• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта		
спрей назальный дозированный	22.5 мкг/доза	3 года	При температуре не выше 25 град.			
		• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Фамар Хелс Кеа Сервисез Мадрид С.А.У.	Avda. Leganes, 62, Alcorcon, 28923 Madrid, Spain	Испания
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-000511-211022	2022		Називин® Сенситив
		2	Изм. №1 к ЛП-000511-211022	2023	1	Називин® Сенситив

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		R01AA05	Оксиметазолин						
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
		Оксиметазолин		Зигфрид ФармаХемикалиен Минден Гмбх	Karlstrasse 15-39, 42-44, 32423 Minden, Germany	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							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							~