



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер П N011463/01 Дата регистрации 06.11.2009 Дата решения 26.04.2021</p> <p>Дата переоформления 26.04.2021 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																					
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: Ксантис Фарма Лимитед</p> <p>Страна: Кипр</p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Санорин®</p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Нафазолин</p>																					
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капли назальные</td> <td rowspan="2">0.1%</td> <td rowspan="2">3 года; после вскрытия - 4 нед</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">капли назальные</td> <td rowspan="2">0.05%</td> <td rowspan="2">3 года; после вскрытия - 4 нед</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		капли назальные	0.1%	3 года; после вскрытия - 4 нед	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)		• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта		капли назальные	0.05%	3 года; после вскрытия - 4 нед	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)		• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта	
Лекарственная форма	Дозировка				Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																				
капли назальные	0.1%	3 года; после вскрытия - 4 нед	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)																			
			• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта																			
капли назальные	0.05%	3 года; после вскрытия - 4 нед	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)																			
			• 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта																			
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Санека Фармасьютикалс а.с.</td> <td>Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic</td> <td>Словацкая республика</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Тева Чешские Предприятия с.р.о.</td> <td>Ostravska 29, с.р. 305, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic</td> <td>Чешская Республика</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Санека Фармасьютикалс а.с.	Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic	Словацкая республика	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Тева Чешские Предприятия с.р.о.	Ostravska 29, с.р. 305, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic	Чешская Республика						
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																		
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Санека Фармасьютикалс а.с.	Nitrianska 100, 920 27 Hlohovec, Slovak Republic	Словацкая республика																		
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Тева Чешские Предприятия с.р.о.	Ostravska 29, с.р. 305, 747 70 Opava-Komarov, Czech Republic	Чешская Республика																		
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																					
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N011463/01-220120</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Санорин®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N011463/01-220120	2020		Санорин®											
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																		
1	П N011463/01-220120	2020		Санорин®																		

		2	Изм. №1 к П N011463/01-220120			2021	1	Санорин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ R01AA08		АТХ Нафазолин						
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	
		Нафазолин		Лоба Фейнкеми ГмбХ	Fehrgasse 7, 2401 Fischamend, Austria	~			~	
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="~"/>