



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="П N011649/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="10.09.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="27.06.2011"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="Новартис Консьюмер Хелс С.А."/>	Страна <input type="text" value="Швейцария"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Отривин®"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Ксилометазолин"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капли назальные, [ДЛЯ ДЕТЕЙ]	0.05%	3 года	При температуре не выше 30 град. • 10 мл - флаконы полиэтиленовые с крышкой-капельницей - 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)	Новартис Консьюмер Хелс С.А.	Route de l'Etraz, 1260 Nyon, Switzerland	Швейцария
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N011649/01-100908	2008		Отривин®
		2	Изм. №1 к П N011649/01-100908	2011	1	Отривин®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		R01AA07	Ксилометазолин			

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
		Ксилометазолин		Новартис Консьюмер Хелс С.А.	Route de l'Etraz, Case Postale 269, 1260 Nyon, Switzerland	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Да"/> <input type="text" value="~"/>