



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(002023)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="22.03.2023"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="22.03.2028"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="22.03.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ДАНСОН-БГ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Болгария"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ксилометазолин ДС"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Ксилометазолин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">спрей назальный</td> <td rowspan="2">0.1%</td> <td>3 года; после вскрытия - 1 мес</td> <td>При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 15 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		спрей назальный	0.1%	3 года; после вскрытия - 1 мес	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)	<ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 15 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
спрей назальный	0.1%	3 года; после вскрытия - 1 мес	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке)																							
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 15 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 20 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 30 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>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани</td> <td>253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam</td> <td>Вьетнам</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани</td> <td>253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam</td> <td>Вьетнам</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани</td> <td>253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam</td> <td>Вьетнам</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани</td> <td>253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam</td> <td>Вьетнам</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам	3	Производитель (готовой ЛФ)	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам	4	Выпускающий контроль качества	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам																						
4	Выпускающий контроль качества	Данафа Фармасьютикал Джойнт Сток Компани	253 Dung Si Thanh Khe str., Thanh Khe District, Danang city, Vietnam	Вьетнам																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-№(002023)-(РГ-RU)-220323		2023		Ксилометазолин ДС		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		препараты для лечения заболеваний носа; деконгестанты и другие препараты для местного применения; симпатомиметики							
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		Зигфрид ФармаКемикалиен Минден Гмбх	Karlstrasse 15-39, 42-44, 32423 Minden, Germany	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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="checkbox"/> ~