



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N006694	Дата регистрации	24.08.2010	Дата решения	04.07.2022
	Дата переоформления	15.06.2018	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Лаборатории Бушара-Рекордати			
		Страна	Франция			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гексаспрей				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Биклотимол				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		аэрозоль для местного применения	2.5%	5 лет	Упаковки	
					При температуре не выше 25 град.	
			• 30 г - 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)	Лаборатории Бушара-Рекордати	Parc Mecatronic, 03410 Saint Victor, France	Франция
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N006694-150618	2018		Гексаспрей
		2	Изм. №1 к П N006694-150618	2020	1	Гексаспрей
		3	Изм. №2 к П N006694-150618	2020	2	Гексаспрей
		4	Изм. №3 к П N006694-150618	2020	3	Гексаспрей
		5	Изм. №4 к П N006694-150618	2021	4	Гексаспрей
		6	Изм. №5 к П N006694-150618	2022	5	Гексаспрей

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противомикробное средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A01AB11	Прочие препараты						
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
		Биклотимол		В. Ман Филс	620, route de Grasse, 06620 Le Bar-sur-Loup, France	~			~
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="~"/>