



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000313		Дата регистрации	21.02.2011		Дата решения	14.05.2020	
	Дата переоформления	19.01.2018		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "Опытный завод "ГНЦЛС"						
		Страна	Украина						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Аурисан®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Декаметоксин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капли ушные	0.5 мг/мл	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке				
				• 5 мл - флаконы - пачки картонные /в комплекте с крышкой-капельницей/ - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Опытный завод "ГНЦЛС"	61057, Харьков, ул. Воробьева, д. 8			Украина	
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ООО "Фармекс Груп"	08300, Киевская область, г. Борисполь, ул. Шевченко, д. 100			Украина	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП 000313-190118		2018		Аурисан®		
		2	Изм. №1 к ЛП 000313-190118		2020	1	Аурисан®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		S02AA	Противомикробные 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
		Декаметоксин		ООО "Фармхим"	41100, Украина, Сумская обл., г. Шостка, ул. Щербакова, д. 1	~			~
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="~"/>