



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011463/02		Дата регистрации	07.07.2010		Дата решения	05.04.2021	
	Дата переоформления	05.04.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Ксантис Фарма Лимитед						
		Страна	Кипр						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Санорин®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Нафазолин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		спрей назальный	0.1%	4 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке) • 10 мл - 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)	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	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N011463/02-120820		2020		Санорин®		
		2	Изм. №1 к П N011463/02-120820		2021	1	Санорин®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		R01AA08	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="~"/>