



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004751	Дата регистрации	26.03.2018	Дата окончания действия	26.03.2024	Дата решения	26.04.2021
	Дата переоформления	26.04.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
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, [для детей]	0.05%	3 года	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 Orava-Komarov, Czech Republic		Чешская Республика	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП 004751-260318		2018		Санорин	
		2	Изм. №1 к ЛП 004751-260318		2019	1	Санорин	
		3	Изм. №2 к ЛП 004751-260318		2021	2	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="~"/>