



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N012390/02"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="11.08.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="26.08.2019"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="21.07.2014"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Сандоз д.д."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Словения"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Кромогексал"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Кромоглициевая кислота"/></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 дозированный</td> <td rowspan="2">2.8 мг/доза</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>15 мл (85 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>30 мл (170 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		спрей назальный дозированный	2.8 мг/доза	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>15 мл (85 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>30 мл (170 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
спрей назальный дозированный	2.8 мг/доза	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> <li>15 мл (85 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>30 мл (170 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>																								
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>Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ</td> <td>Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ</td> <td>Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ</td> <td>Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Салютас Фарма ГмбХ</td> <td>Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	Германия	4	Выпускающий контроль качества	Салютас Фарма ГмбХ	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany	Германия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	Германия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	Германия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Др. Герхард Манн Хем.-фарм. Фабрик ГмбХ	Brunsbütteler Damm 165-173, 13581 Berlin, Germany	Германия																						
4	Выпускающий контроль качества	Салютас Фарма ГмбХ	Otto-von-Guericke-Allee 1, 39179 Barleben, Germany	Германия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																				
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						

		1	П N012390/02-250610	2010		Кромогексал			
		2	Изм. №1 к П N012390/02-250610	2010	1	Кромогексал			
		3	Изм. №2 к П N012390/02-250610	2014	2	Кромогексал			
		4	Изм. №3 к П N012390/02-250610	2019	3	Кромогексал			
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>					противоаллергическое средство - стабилизатор мембран тучных клеток		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>						
		R01AC01	Кромоглициевая кислота						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Кромоглициевая кислота		Профармако Нобель С.р.л.	Via Cucchiari, 17, I-20155 Milano, Italy	~			~
		Кромоглициевая кислота		Сифавитор С.п.А.	Via Livelli 1 Fraz. Mairano 26852 Casaletto Lodigiano Lodi, Italy	~			~
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"/> ~