



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000607		Дата регистрации	21.09.2011		Дата решения	03.10.2016	
	Дата переоформления	03.10.2016		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Назоспрей							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Оксиметазолин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		спрей назальный	0.05%	2 года	Упаковки				
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 15 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)	Закрытое акционерное общество "Фармацевтическая фирма "ЛЕККО" (ЗАО "ЛЕККО")	601125, Владимирская обл., Петушинский район, поселок Вольгинский			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП 000607-210911	2011		Назоспрей			
		2	Изм. №1 к ЛП 000607-210911	2012	1	Назоспрей			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		R01AA05	Оксиметазолин						

классификация									
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 ИД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Оксиметазолин	Оксиметазолина гидрохлорид	БАСФ ФармаКемикалиен ГмбХ & Ко.КГ	Karlstrasse 15-39, 42-44, 32423 Minden, Germany	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ИД 42-13152-04	~
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="~"/>