



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-001822	Дата регистрации	30.09.2011	Дата решения	27.01.2022
	Дата переоформления	10.01.2020	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Шрея Лайф Саенсиз Пвт.Лтд			
		Страна	Индия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Суприма-НОЗ				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Ксилометазолин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
				Упаковки		
		спрей назальный	0.1%	3 года	При температуре не выше 25 град.(не замораживать)	
				• 15 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта		
спрей назальный	0.05%	3 года	При температуре не выше 25 град.(не замораживать)			
		• 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)	Шрея Лайф Саенсиз Пвт.Лтд	В-9/2, MIDC, Waluj, Aurangabad - 431 136, Maharashtra State, India	Индия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-001822-300911	2011		Суприма-НОЗ
		2	Изм. №1 к ЛС-001822-300911	2013	1	Суприма-НОЗ
		3	Изм. №2 к ЛС-001822-300911	2020	2	Суприма-НОЗ

		4	Изм. №3 к ЛС-001822-300911		2020	3	Суприма-НОЗ		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R01AA07	Ксилометазолин						
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
		Ксилометазолин		Маллади Драгс и Фармасьютикалс Лимитед	Unit-V, Plot No.-49, 50, 55, 56, Ida, Gajulamandyam. Attur P.C. 517520, Renigunta, Chittoor, AP. India	~			~
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"/> ~