



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-000070	Дата регистрации 07.12.2010	Дата решения 01.11.2021			
	Дата переоформления 10.09.2019	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование ООО "Проктер энд Гэмбл Дистрибьюторская Компания"	Страна Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Викс Синекс				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Оксиметазолин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка			
		спрей назальный дозированный	25 мкг/доза			
		Срок годности	Условия хранения			
		3 года	Упаковки			
			При температуре 15-25 град.(не замораживать)			
		• 15 мл (240 доз) - 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)	Тева Чешские Предприятия с.р.о.	Ostravska 305/29, 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	ЛП-000070-100919	2019		Викс Синекс
		2	Изм. №1 к ЛП-000070-100919	2021	1	Викс Синекс
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
		противоконгестивное средство - альфа-адреномиметик				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		R01AA05	Оксиметазолин			

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
		Оксиметазолин		Зигфрид ФармаКемикалиен Минден Гмбх	Karlstrasse 15-39, 42-44, 32423 Minden, Germany	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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							Нет ~