



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000155)-(РГ-RU)		Дата регистрации	15.03.2021		Дата окончания действия	15.03.2026		Дата решения	08.06.2022	
	Дата переоформления	08.06.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "Химико-фармацевтический комбинат "АКРИХИН" (АО "АКРИХИН")									
		Страна	Россия									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гексэтидин-Акрихин										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гексэтидин										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения							
		спрей для местного применения	0.2%	2 года	Упаковки							
					При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (флакон в пачке) • 30 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна				
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	КП "ФЛУМЕД-ФАРМ" ООО	str. Cetatea Alba 176, or. Chisinau MD-2002, Republica Moldova			Республика Молдова				
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	КП "ФЛУМЕД-ФАРМ" ООО	str. Cetatea Alba 176, or. Chisinau MD-2002, Republica Moldova			Республика Молдова				
		3	Производитель (готовой ЛФ)	КП "ФЛУМЕД-ФАРМ" ООО	str. Cetatea Alba 176, or. Chisinau MD-2002, Republica Moldova			Республика Молдова				
		4	Выпускающий контроль качества	КП "ФЛУМЕД-ФАРМ" ООО	str. Cetatea Alba 176, or. Chisinau MD-2002, Republica Moldova			Республика Молдова				
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование					
		1	ЛП-№(000155)-(РГ-RU)-080622		2022		Гексэтидин-Акрихин					

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антисептическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		A01AB12	Гексэтидин						
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
		Гексэтидин		Ютикалс САС	Zone Industrielle de Laville - 47240 BON - ENCONTRE, France	~			~
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="~"/>