



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер ЛСР-001308/08 Дата регистрации 29.02.2008 Дата решения 31.05.2023</p> <p>Дата переоформления 20.01.2021 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата: ЮСБ Фаршим С.А.</p> <p>Страна: Швейцария</p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата: Ксизал®</p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование: Левосетиризин</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">капли для приема внутрь</td> <td rowspan="2">5 мг/мл</td> <td>3 года; после вскрытия - 3 мес</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту 20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капли для приема внутрь	5 мг/мл	3 года; после вскрытия - 3 мес	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке	<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту 20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
капли для приема внутрь	5 мг/мл	3 года; после вскрытия - 3 мес	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке										
		<ul style="list-style-type: none"> 10 мл - флакон-капельницы - пачки картонные - По рецепту 20 мл - флаконы - пачки картонные - По рецепту 											
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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Эйсика Фармасьютикалз С.р.Л.</td> <td>Via Praglia, 15 - 10044 Pianezza (TO), Italy</td> <td>Италия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Эйсика Фармасьютикалз С.р.Л.	Via Praglia, 15 - 10044 Pianezza (TO), Italy	Италия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Эйсика Фармасьютикалз С.р.Л.	Via Praglia, 15 - 10044 Pianezza (TO), Italy	Италия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</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> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛСР-001308/08-200121</td> <td>2021</td> <td></td> <td>Ксизал®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛСР-001308/08-200121	2021		Ксизал®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	ЛСР-001308/08-200121	2021		Ксизал®									
9	<p>Фармако-терапевтическая группа: Фармако-терапевтическая группа</p> <p>противоаллергическое средство - H1-гистаминовых рецепторов блокатор</p>												
10	<p>Анатомо-терапевтическая химическая: Код АТХ R06AE09 АТХ Левосетиризин</p>												

классификация										
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	
		Левоцетиризин		ЮСБ Фаршим С.А.	Zone Industriale de Planchy, Chemin de Croix-Blanche 10, CH-1630 Bulle, Canton of Fribourg, Switzerland	~			~	
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="~"/>