



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-008539	Дата регистрации	06.09.2022	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	21.11.2023
	Дата переоформления	15.02.2023	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Опелла Хелскеа"					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Зодакорт						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Триамцинолон						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		спрей назальный дозированный	55 мкг/доза	2 года	При температуре не выше 25 град.			
				• 16.5 г (120 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)	Рецифарм Эйч Си Лимитед	72 London Road, HolmesChapel, Crewe, Cheshire, CW4 8BE, United Kingdom		Великобритания	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-008539-060922		2022		Зодакорт	
		2	Изм. №1 к ЛП-008539-060922		2023	1	Зодакорт	
		3	Изм. №2 к ЛП-008539-060922		2023	2	Зодакорт	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа препараты для лечения заболеваний носа; деконгестанты и другие препараты для местного применения; кортикостероиды						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ		АТХ				
		R01AD11	Триамцинолон					

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 НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>	
		Триамцинолон		ЕВРОАПИ Франс	4 La Paterie, 63480 Vertolaye, 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="~"/>