



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000947		Дата регистрации	18.10.2011		Дата решения	23.11.2022	
	Дата переоформления	30.12.2020		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	К.О.Ромфарм Компани С.Р.Л.						
		Страна	Румыния						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Слезин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Гипромеллоза+Декстран							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капли глазные	3 мг/мл+1 мг/мл	3 года; после вскрытия - 4 нед	Упаковки При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная) • 15 мл - флакон-капельницы - 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)	К.О.Ромфарм Компани С.Р.Л.	1A Eroilor str., Otopeni, 075100, Ilfov, Romania	Румыния			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-000947-301220	2020		Слезин			
		2	Изм. №1 к ЛП-000947-301220	2022	1	Слезин			
		3	Изм. №2 к ЛП-000947-301220	2022	2	Слезин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа кератопротекторное средство							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		S01XA20	Искусственные слезы и другие индифферентные препараты						
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
		Декстран		Фармакосмос А/С	Roervangsvej 30, DK-4300 Holbaek, Denmark	~			~
		Гипромеллоза		Микроцеллюлоз Вайсенборн Гмбх & Ко. КГ	Freiberger Strasse7, 09600 Weissenborn, Germany	~			~
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="~"/>