



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013621/01		Дата регистрации	02.04.2008		Дата решения	11.10.2023	
	Дата переоформления	11.10.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ДжейТНЛ" (ООО "ДжейТНЛ")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Визин® Классический							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Тетризолин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капли глазные	0.05%	3 года	Упаковки				
					При температуре не выше 30 град. • 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)	Янссен Фармацевтика НВ	Turnhoutseweg 30, Beerse, 2340, Belgium	Бельгия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N013621/01-190422	2022		Визин® Классический			
		2	Изм. №1 к П N013621/01-190422	2023	1	Визин® Классический			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа альфа-адреномиметик							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		S01GA02	Тетризолин						

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
		Тетризолин		ПКАС Финланд Ои	Messukentankatu 8, 20210 Turku, Finland	~			~
		Тетризолин		СИМС Сосьета Италиана Медицинали Скандиччи С.р.Л.	Loc. Filarone - 50066 Reggello, Firenze (FI), Italy	~			~
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="~"/>