



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(000807)-(PT-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10, эт. 12, пом. II, ком. 29
3	Дата регистрации:	19.05.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	19.05.2022

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Риностоп®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ксилометазолин
10	Лекарственная форма:	спрей назальный
11	Дозировка(-и):	0.05 %, 0.1 %
12	Форма(-ы) выпуска:	[спрей назальный, 0.05 %, 0.1 % (флакон) 10/15/20/30 мл x 1 + актуатор с защитным колпачком x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ксилометазолина гидрохлорид 0.50/1.00 мг, вспомогательные вещества (динатрия эдетата дигидрат, натрия хлорид, бензалкония хлорид, калия дигидрофосфат, натрия гидрофосфата додекагидрат, вода очищенная)
14	Срок годности:	2 года

041873

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства" (ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия	Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, д. 1а/18

Заместитель Министра



С.В. Глаголев