



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ИП-№(010837)-(РГ-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:	ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ д.о.о. Хорватия/ JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.o.o., Croatia
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия/ Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia
3	Дата регистрации:	07.07.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.07.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.07.2025

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

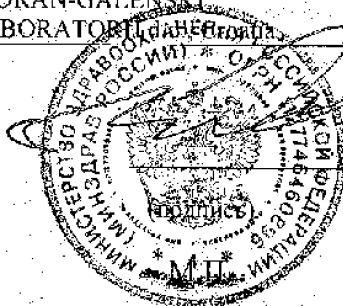
8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Риномарис® Адванс
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Ксилометазолин + Натрия гиалуронат
10	Лекарственная форма:	спрей назальный
11	Дозировка(-и):	0.5 мг/мл - 0.1 мг/мл, 1.0 мг/мл + 0.1 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	спрей назальный, 0.5 мг/мл + 0.1 мг/мл, 1.0 мг/мл + 0.1 мг/мл (флакон) 10/15 мл x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	ксилометазолина гидрохлорид 0.5 мг/1.0 мг; натрия гиалуронат 0.1006 мг/0.1006 мг; вспомогательные вещества (морская вода очищенная, калия дигидрофосфат, вода очищенная)
14	Срок годности:	3 года. После первого вскрытия использовать в течение 6 месяцев.

062839

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	ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ а.о., Хорватия/ JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.d., Croatia	Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия / Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia
2	Первичная упаковка	ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ а.о., Хорватия/ JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.d., Croatia	Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия / Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia
3	Вторичная упаковка	ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ а.о., Хорватия/ JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.d., Croatia	Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия / Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia
4	Выпускающий контроль качества	ЯДРАН-ГАЛЕНСКИ ЛАБОРАТОРИЈ а.о., Хорватия/ JADRAN-GALENSKI LABORATORIJ d.d., Croatia	Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия / Svilno 20, 51000 Rijeka, Croatia

Заместитель Министра



С.В. Глаголев