



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-006253"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="10.06.2020"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="10.06.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="16.06.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="14.06.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "тульская="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " тульская="" фабрика"="" фабрика")"="" фармацевтическая=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="БАЦИДЕРМ"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Бацитрацин+Неомицин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для наружного применения</td> <td rowspan="2">250 МЕ/г+5000 МЕ/г</td> <td>2 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>10 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>15 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>20 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для наружного применения	250 МЕ/г+5000 МЕ/г	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>10 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>15 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>20 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>														
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
порошок для наружного применения	250 МЕ/г+5000 МЕ/г	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																							
		<ul style="list-style-type: none"> <li>10 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>15 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>20 г - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>																								
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")</td> <td>г. Тула, Торховский проезд, д. 10</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")	г. Тула, Торховский проезд, д. 10	Россия															
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")	г. Тула, Торховский проезд, д. 10	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП-006253-100620</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Бацинецин</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-006253-100620</td> <td>2020</td> <td>1</td> <td>Бацинецин</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП-006253-100620</td> <td>2021</td> <td>2</td> <td>Бацинецин</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к ЛП-006253-100620</td> <td>2022</td> <td>3</td> <td>Бацинецин</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-006253-100620	2020		Бацинецин	2	Изм. №1 к ЛП-006253-100620	2020	1	Бацинецин	3	Изм. №2 к ЛП-006253-100620	2021	2	Бацинецин	4	Изм. №3 к ЛП-006253-100620	2022	3	Бацинецин
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-006253-100620	2020		Бацинецин																						
2	Изм. №1 к ЛП-006253-100620	2020	1	Бацинецин																						
3	Изм. №2 к ЛП-006253-100620	2021	2	Бацинецин																						
4	Изм. №3 к ЛП-006253-100620	2022	3	Бацинецин																						

		5	Изм. №4 к ЛП-006253-100620		2022	4	Бацидерм		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик комбинированный							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D06AX	Другие антибиотики для наружного применения						
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>
		Неомицин		Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")	г. Тула, Торховский проезд, д. 10	2 года	В защищенном от влаги и света месте, при температуре не выше 25 град.		~
		Бацитрацин		Общество с ограниченной ответственностью "Тульская фармацевтическая фабрика" (ООО "Тульская фармацевтическая фабрика")	г. Тула, Торховский проезд, д. 10	5 лет	При температуре не выше 25 град.		~
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="~"/>	