



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N015224/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="12.12.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="30.11.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="30.11.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																														
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ООО " майлан="" фарма""=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Солкосерил®"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="~"/></p>																														
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <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">мазь для наружного применения</td> <td rowspan="2">~</td> <td rowspan="2">~</td> <td>2 года; после вскрытия - 28 сут</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		мазь для наружного применения	~	~	2 года; после вскрытия - 28 сут	При температуре не выше 25 град.	• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта																	
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения																								
		Упаковки																													
мазь для наружного применения	~	~	2 года; после вскрытия - 28 сут	При температуре не выше 25 град.																											
			• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта																												
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <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 colspan="2">Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Легаси Фармасьютикалс Швейцария ГмБХ</td> <td>Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland</td> <td>Швейцария</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Легаси Фармасьютикалс Швейцария ГмБХ	Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland	Швейцария																		
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																									
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		Легаси Фармасьютикалс Швейцария ГмБХ	Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland	Швейцария																									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																														
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Нормативная документация</th> <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 colspan="2">П N015224/01-121208</td> <td>2008</td> <td></td> <td>Солкосерил</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td colspan="2">Изм. №1 к П N015224/01-121208</td> <td>2010</td> <td>1</td> <td>Солкосерил</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td colspan="2">Изм. №2 к П N015224/01-121208</td> <td>2018</td> <td>2</td> <td>Солкосерил®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td colspan="2">Изм. №3 к П N015224/01-121208</td> <td>2020</td> <td>3</td> <td>Солкосерил®</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N015224/01-121208		2008		Солкосерил	2	Изм. №1 к П N015224/01-121208		2010	1	Солкосерил	3	Изм. №2 к П N015224/01-121208		2018	2	Солкосерил®	4	Изм. №3 к П N015224/01-121208		2020	3	Солкосерил®
Нормативная документация	№ п/п		Номер НД	Год	№ изм	Наименование																									
	1	П N015224/01-121208		2008		Солкосерил																									
2	Изм. №1 к П N015224/01-121208		2010	1	Солкосерил																										
3	Изм. №2 к П N015224/01-121208		2018	2	Солкосерил®																										
4	Изм. №3 к П N015224/01-121208		2020	3	Солкосерил®																										
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа регенерации тканей стимулятор"/></p>																														

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		D11AX	Прочие препараты, применяемые в дерматологии						
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
		гемодиализат депротеинизированный		Легаси Фармасьютикалс Швейцария ГмбХ	Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland	~			~
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="~"/>