



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛСР-008889/09"/>	Дата регистрации <input type="text" value="05.11.2009"/>	Дата решения <input type="text" value="21.07.2021"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="21.07.2021"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")'/>	Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Ацикловир"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Ацикловир"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		мазь для наружного применения	5%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.				
• 5 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/11, Республика Беларусь	Республика Беларусь			
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/11, Республика Беларусь	Республика Беларусь			
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, 3/11, Республика Беларусь	Республика Беларусь			
		4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
		5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
		6	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь			
7	Выпускающий контроль качества	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-008889/09-270121	2021		Ацикловир			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>							
		противовирусное средство для местного применения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D06BB03	Ацикловир						
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
		Ацикловир		Чжецзян Чериотир Фармасьютикал Ко.Лтд	Tongyuanxi, Dazhan, Xianju County, Zhejiang Province, 317321, P.R., China	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		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="~"/>