



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-004061/07	Дата регистрации	22.11.2007	Дата решения	29.03.2022
	Дата переоформления	29.03.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Научно-исследовательский институт Медицины и стандартизации" (ООО "Научно-исследовательский институт Медицины и стандартизации")			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Асептолин				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
	раствор для наружного применения	70%	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		
				<ul style="list-style-type: none"> 0.5 л - канистры - для стационаров 1 л - канистры - для стационаров 10 л - канистры - для стационаров 100 мл - флаконы - Без рецепта 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 20 л - канистры - для стационаров 25 мл - флаконы - Без рецепта 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 250 мл - флаконы - Без рецепта 250 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 5 л - канистры - для стационаров 50 мл - флаконы - Без рецепта 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 		
	раствор для наружного применения	90%	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		
				<ul style="list-style-type: none"> 0.5 л - канистры - для стационаров 1 л - канистры - для стационаров 		

									<ul style="list-style-type: none"> • 10 л - канистры - для стационаров • 100 мл - флаконы - Без рецепта • 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 20 л - канистры - для стационаров • 25 мл - флаконы - Без рецепта • 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 250 мл - флаконы - Без рецепта • 250 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта • 5 л - канистры - для стационаров • 50 мл - флаконы - Без рецепта • 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "РФК" (АО "РФК")	Орловская обл., Краснозеренский муниципальный район, Краснозеренское сельское поселение, с. Верхняя Любовша, ул. Погореловка, д. 27, стр. 1			Россия	
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "РФК" (АО "РФК")	Орловская обл., Краснозеренский муниципальный район, Труновское сельское поселение, п. Ключики, ул. Заводская, зд. 19, скл. 1			Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата								
Показать инструкции									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛСР-004061/07-221107			2007		Асептолин	
		2	Изм. №1 к ЛСР-004061/07-221107			2008	1	Асептолин	
		3	Изм. №2 к ЛСР-004061/07-221107			2013	2	Асептолин	
		4	Изм. №3 к ЛСР-004061/07-221107			2019	3	Асептолин	
		5	Изм. №4 к ЛСР-004061/07-221107			2021	4	Асептолин	
6	Изм. №5 к ЛСР-004061/07-221107			2022	5	Асептолин			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антисептическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D08AX	Другие антисептики и дезинфицирующие средства						
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
		~	Глицеритан	ЗАО "Фармацевтический комбинат"	307490, Курская обл., Глушковский р-н, поселок Теткино, ул.Бочарникова, д.39	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФСП 42-0633-7083-05	~
~	Глицеритан	ЗАО "Фармацевтический комбинат"	397411, Воронежская область, Новохоперский	4 года	В защищенном от света месте, при	ФСП 42-0633-7083-05	~		

				район, село Красное, ул. Заводская, д. 5	температуре не выше 25 град.		
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>					Нет
							~