



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-005794"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="16.09.2019"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="16.09.2024"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="29.03.2022"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="29.03.2022"/></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 "атолл")"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " атолл"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Стрептоцид"/></p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Сульфаниламид"/></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"></td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 2 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (5 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (50 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (5 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (50 шт.) - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для наружного применения ~		3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)	<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (5 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (50 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (5 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (50 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
порошок для наружного применения ~		3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)										
		<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (5 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2 г - пакеты (50 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (5 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 5 г - пакеты (50 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 											
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 "Озон" (ООО "Озон")</td> <td>Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6</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 "Озон" (ООО "Озон")	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон")	Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	Россия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>												

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-005794-290322		2022		Стрептоцид		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							противомикробное средство - сульфаниламид
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D06BA05	Сульфаниламид						
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
		Сульфаниламид	Стрептоцид	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги	5 лет	В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000684-230813	~
		Сульфаниламид	Стрептоцид	Открытое акционерное общество "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (ОАО "Ирбитский химфармзавод")	623856, Свердловская область, г. Ирбит, ул. Карла Маркса, д. 124	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-005681/08-070918	~
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="~"/>