



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-000648		Дата регистрации	28.09.2011		Дата решения	15.02.2018		
	Дата переоформления	15.02.2018		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный					
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ПАО "Биосинтез"							
		Страна	Россия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Фузидерм								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Фузидовая кислота								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		крем для наружного применения	2%	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 15 град.					
				<ul style="list-style-type: none"> 15 г - тубы - пачки картонные - Не указано 						
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства		Производитель	Адрес производителя		Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)		ПАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4		Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД			Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП 000648-280911			2011		Фузидерм		
		2	Изм. №1 к ЛП 000648-280911			2015	1	Фузидерм		
		3	Изм. №2 к ЛП 000648-280911			2018	2	Фузидерм		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик полициклической структуры								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ							
		D06AX01	Фузидовая кислота							

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
		Фузидовая кислота	Фузидиевая кислота	ПАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.	ФСП 42-0152-6587-05	~
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>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>