



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N003124/01	Дата регистрации	20.03.2009	Дата решения	09.10.2015
1	Дата переоформления	09.10.2015	Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный			
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "ПРОМОМЕД РУС" (ООО "ПРОМОМЕД РУС")			
2		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бом-Бенге				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
5		мазь для наружного применения	~	3 года	Упаковки В сухом, защищенном от света, прохладном месте	
5					<ul style="list-style-type: none">• 25 г - банки - пачки картонные - Без рецепта• 25 г - банки (20 шт.) - коробки картонные - Без рецепта	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
6		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Биохимик"	430030, Республика Мордовия, Саранск, Васенко, д. 15а	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
8		1	ФСП 42-0048-4321-03	2004		Бом-Бенге
8		2	Изм. №1 к ФСП 42-0048-4321-03	2006	1	Бом-Бенге
8		3	Изм. №2 к ФСП 42-0048-4321-03	2015	2	Бом-Бенге
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа местнораздражающее средство				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код ATХ M02AC	ATХ Препараты с производными салициловой кислоты					
		Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД
11	Фармацевтическая субстанция	Рацементол		ОАО "Аромасинтез"	г. Калуга, ул. Комсомольская роща, д. 39	~		
		Метилсалицилат		ОАО "Аромасинтез"	г. Калуга, ул. Комсомольская роща, д. 39	~		
		Рацементол		Кайзен Оргэникс Пвт.Лтд	~	~		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП 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						
								Нет
								~