



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-001090"/>	Дата регистрации <input type="text" value="03.11.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="01.12.2023"/>						
	Дата переоформления <input type="text" value="29.10.2021"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input "женел="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " женел="" рд"="" рд")"=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="САЛИЦИЛОВАЯ КИСЛОТА"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Салициловая кислота"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
				Упаковки					
		раствор для наружного применения, [спиртовой]	1%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> 100 мл - флаконы - Без рецепта 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 25 мл - флаконы - Без рецепта 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 40 мл - флаконы - Без рецепта 40 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 50 мл - флаконы - Без рецепта 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 80 мл - флаконы - Без рецепта 80 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 				
		раствор для наружного применения, [спиртовой]	2%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> 100 мл - флаконы - Без рецепта 100 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 25 мл - флаконы - Без рецепта 25 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 40 мл - флаконы - Без рецепта 40 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 50 мл - флаконы - Без рецепта 50 мл - флаконы - пачки картонные - Без рецепта 80 мл - флаконы - Без рецепта 80 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)	Открытое акционерное общество "Самарамедпром" (ОАО "Самарамедпром")	Калужская обл., Козельский район, с. Фроловское, ул. Православная, д. 70	Россия			
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Самарамедпром" (ОАО "Самарамедпром")	Самарская обл., Волжский район, пгт. Петра Дубрава, на территории завода "Коммунар", здание №2	Россия			
		3	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Самарамедпром" (ОАО "Самарамедпром")	Самарская обл., г. Чапаевск, ул. Ленина, д.99Б	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП 001090-031111	2011		Салициловая кислота			
		2	Изм. №1 к ЛП 001090-031111	2020	1	Салициловая кислота			
		3	Изм. №2 к ЛП 001090-031111	2020	2	Салициловая кислота			
		4	Изм. №3 к ЛП 001090-031111	2021	3	Салициловая кислота			
		5	Изм. №4 к ЛП 001090-031111	2021	4	Салициловая кислота			
6	Изм. №5 к ЛП 001090-031111	2023	5	Салициловая кислота					
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа кератолитическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D01AE12	Салициловая кислота						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья /	Входит в перечень нарк. средств,

		группировочное или химическое наименование					Номер НД	псих. веществ и их прекурсоров
		Салициловая кислота	Салициловая кислота	Открытое акционерное общество "Самарамедпром" (ОАО "Самарамедпром")	Самарская обл., г. Чапаевск, ул. Ленина, д.99Б	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000339-120412 ~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>