



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015224/02		Дата регистрации	19.11.2008		Дата решения	02.07.2020	
	Дата переоформления	25.10.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ООО "Майлан Фарма"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Солкосерил®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		гель для наружного применения	~	5 лет	Упаковки				
					При температуре не выше 30 град. • 20 г - тубы - 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)	Легаси Фармасьютикалс Швейцария ГмБХ	Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland	Швейцария			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N015224/02-191108	2008		Солкосерил			
		2	Изм. №1 к П N015224/02-191108	2010	1	Солкосерил			
		3	Изм. №2 к П N015224/02-191108	2018	2	Солкосерил®			
		4	Изм. №3 к П N015224/02-191108	2019	3	Солкосерил®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа регенерации тканей стимулятор							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		D11AX	Прочие препараты, применяемые в дерматологии						
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
		гемодиализат депротеинизированный		Легаси Фармасьютикалс Швейцария ГмбХ	Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland	~			~
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="~"/>