



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-002388	Дата регистрации	19.01.2012	Дата решения	16.08.2022
	Дата переоформления	22.06.2021	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	Брустэль®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Кетопрофен				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		гель для наружного применения	5%	2 года	Упаковки	
				В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		
		гель для наружного применения	2.5%	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
<ul style="list-style-type: none"> 30 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта 50 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)	ПАО "Биосинтез"	440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛС-002388-160819	2019		Артрум
		2	Изм. №1 к ЛС-002388-160819	2021	1	Брустэль®

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		НПВП							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		M02AA10	Кетопрофен						
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
		Кетопрофен	Кетопрофен	Жеджианг Джиужоу Фармасьютикал Ко.Лтд.	Waisha Industrial Park (99 Waisha Road), Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang Province, China	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-004696/09-100609	~
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="~"/>