



Регистрационное удостоверение



| | | | |
|----|----------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1 | Номер <input type="text" value="ЛС-001485"/> | Дата регистрации <input type="text" value="09.06.2010"/> | Дата решения <input type="text" value="09.11.2020"/> |
| | Дата переоформления <input type="text" value="24.12.2019"/> | Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/> | |
| 2 | Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата | Наименование <input type="text" value="ПАО " биосинтез"=""/> | Страна <input type="text" value="Россия"/> |
| 3 | Торговое наименование лекарственного препарата | <input type="text" value="Оксолин"/> | |
| 4 | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование | <input type="text" value="Диоксотетрагидрокситетрагидронафталин"/> | |
| 5 | Формы выпуска | Лекарственная форма <input type="text" value="мазь назальная"/> | Дозировка <input type="text" value="0.25%"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="2 года"/> | Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 8 град."/> <input type="text" value="• 10 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта"/> |
| 6 | Сведения о стадиях производства | № п/п <input type="text" value="1"/> | Стадия производства <input type="text" value="Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)"/> |
| | | Производитель <input type="text" value="ПАО " биосинтез"=""/> | Адрес производителя <input type="text" value="440033, г. Пенза, ул. Дружбы, д. 4"/> |
| | | Страна <input type="text" value="Россия"/> | |
| 7 | Инструкция по применению лекарственного препарата | <input type="text" value="Показать инструкции"/> | |
| 8 | Нормативная документация | № п/п <input type="text" value="1"/> <input type="text" value="2"/> | Номер НД <input type="text" value="ЛС-001485-190819"/> <input type="text" value="Изм. №1 к ЛС-001485-190819"/> |
| | | Год <input type="text" value="2019"/> <input type="text" value="2020"/> | № изм. <input type="text" value="1"/> |
| | | Наименование <input type="text" value="Оксолин"/> <input type="text" value="Оксолин"/> | |
| 9 | Фармако-терапевтическая группа | <input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/> | |
| | | <input type="text" value="противовирусное средство"/> | |
| 10 | Анатомо-терапевтическая химическая классификация | Код АТХ <input type="text" value="J05AX"/> | АТХ <input type="text" value="Другие противовирусные препараты"/> |
| 11 | Фармацевтическая субстанция | Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Диоксотетрагидрокситетрагидронафталин"/> | Торг. наим. <input type="text" value="Оксолин"/> |
| | | Производитель <input "бис")"="" (зао="" type="text" value="ЗАО " биологические="" и="" исследования="" системы"=""/> | Адрес <input type="text" value="142290, Московская обл., Пушкино, ул. Институтская, д. 3"/> |
| | | Срок годности <input type="text" value="1 год"/> | Условия хранения <input type="text" value="При температуре не выше 7 град."/> |
| | | Фармакоп. статья / Номер НД <input type="text" value="P N002923/01-180219"/> | Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров <input type="text" value="~"/> |
| 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="~"/> | |