



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <b>ЛП-006163</b>	Дата регистрации <b>02.04.2020</b>	Дата окончания действия <b>02.04.2025</b>	Дата решения <b>20.12.2023</b>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>5 лет</b>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <b>Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")</b>	Страна <b>Россия</b>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<b>Метилурацил</b>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<b>Диоксометилтетрагидропиримидин</b>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
				3,5 года	Упаковки При температуре не выше 25 град.				
		мазь для местного и наружного применения	10%	<ul style="list-style-type: none"> <li>15 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>15 г - банки 9-300 шт. - коробки - Без рецепта</li> <li>20 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>20 г - банки 9-300 шт. - коробки - Без рецепта</li> <li>25 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>25 г - банки 9-300 шт. - коробки - Без рецепта</li> <li>25 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>25 г - тубы 9-300 шт. - коробки - Без рецепта</li> <li>30 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>30 г - банки 9-300 шт. - коробки - Без рецепта</li> <li>30 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>30 г - тубы 9-300 шт. - коробки - Без рецепта</li> </ul>					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги			Россия	
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги			Россия	
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги			Россия	
		4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-006163-020420		2020		Метилурацил		
		2	Изм. №1 к ЛП-006163-020420		2021	1	Метилурацил		
		3	Изм. №2 к ЛП-006163-020420		2023	2	Метилурацил		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа репарации тканей стимуляторов							
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
		Диоксометилтетрагидропиримидин	Метилурацил	Акционерное общество "Усолье-Сибирский химико-фармацевтический завод" (АО "Усолье-Сибирский химфармзавод")	665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от	5 лет	При температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ФС-001740-220523	~

				Прибайкальской автодороги					
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							<input type="checkbox"/> Нет <input type="checkbox"/> ~