



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-№(001324)-(РГ-RU)"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="21.10.2022"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="21.10.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="ОАО " гедеон="" рихтер"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Венгрия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ОРАЛСЕПТ®"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Бензидамин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">спрей для местного применения дозированные</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">0.255 мг/доза</td> <td>4 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 30 мл (176 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		спрей для местного применения дозированные		0.255 мг/доза	4 года	При температуре не выше 25 град.	• 30 мл (176 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта												
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения																			
		Упаковки																								
спрей для местного применения дозированные		0.255 мг/доза	4 года	При температуре не выше 25 град.																						
			• 30 мл (176 доз) - флаконы - пачки картонные - Без рецепта																							
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье</td> <td>Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia</td> <td>Республика Северная Македония</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье</td> <td>Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia</td> <td>Республика Северная Македония</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье</td> <td>Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia</td> <td>Республика Северная Македония</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье</td> <td>Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia</td> <td>Республика Северная Македония</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония	3	Производитель (готовой ЛФ)	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония	4	Выпускающий контроль качества	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония																						
4	Выпускающий контроль качества	РЕПЛЕК ФАРМ ООО Скопье	Kozle str., 188, 1000, Skopje, Republic of North Macedonia	Республика Северная Македония																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																									
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП-№(001324)-(РГ-RU)-211022</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Оралсепт®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-№(001324)-(РГ-RU)-211022	2022		Оралсепт®															
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																						
1	ЛП-№(001324)-(РГ-RU)-211022	2022		Оралсепт®																						

9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		препараты, применяемые в стоматологии; другие препараты для местного лечения заболеваний в полости рта							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		A01AD02		Бензидамин					
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Бензидамин		Юкифа Мехико С.А. де С.В.	Calle 37 Este № 126, Cívac, Jiutepec, Morelos, C.P. 62500 Mexico	~			~
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="text" value="Нет"/>  <input type="text" value="~"/>