



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015134/01		Дата регистрации	10.06.2010		Дата решения	02.08.2021	
	Дата переоформления	27.11.2019		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	АО "ГлаксоСмитКляйн Хелскер"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Драполен							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		крем для наружного применения	~	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град. • 55 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)	ГлаксоСмитКляйн Фармасьютикалз С.А.	ul. Grunwaldzka, 189, 60-322, Poznan, Poland			Польша	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N015134/01-280617	2017		Драполен®			
		2	Изм. №1 к П N015134/01-280617	2019	1	Драполен			
		3	Изм. №2 к П N015134/01-280617	2021	2	Драполен			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антисептическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		D08AJ	Четвертичные аммониевые соединения						

классификация		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
11	Фармацевтическая субстанция	Цетримид		Ново Нордиск Фарматек А/С	Koebenhavnsvej 216, Koege, 4600, Denmark	~			~
		Бензалкония хлорид		Ново Нордиск Фарматек А/С	Koebenhavnsvej 216, Koege, 4600, Denmark	~			~
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <input type="text" value="Нет"/>							
12	Особые отметки	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="~"/>							