



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004944		Дата регистрации	20.07.2018		Дата окончания действия	20.07.2024		Дата решения	13.04.2023	
	Дата переоформления	13.04.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ПАО "Биосинтез"									
		Страна	Россия									
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бетаметазон										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бетаметазон										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка		Срок годности	Условия хранения						
		мазь для наружного применения	0.05%	2 года	Упаковки							
				При температуре не выше 25 град.								
		<ul style="list-style-type: none"> 15 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта 30 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	Показать инструкции										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование				
		1	ЛП-004944-130423			2023		Бетаметазон				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа глюкокортикостероид для местного применения										
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ									
		D07AC01	Бетаметазон									
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих.			

		группировочное или химическое наименование						веществ и их прекурсоров	
		Бетаметазон	Бетаметазона дипропионат	Фармабиос С.п.А.	Via Pavia, 1 (loc. Gropello Cairoli) - 27027 Gropello Cairoli (PV), Italy	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-004525/10-040917 ~	
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="checkbox"/> Да <input checked="" type="checkbox"/> ~