



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛСР-000189/09	Дата регистрации	16.01.2009	Дата решения	26.06.2023
	Дата переоформления	16.08.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга"			
		Страна	Россия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Беклоспир®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Беклометазон				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		аэрозоль для ингаляций дозированный	50 мкг/доза	3 года	При температуре не выше 30 град.(вдали от источников огня, отопительной системы и прямых солнечных лучей)(не замораживать)	
					<ul style="list-style-type: none"> <li>(200 доз) - баллоны аэрозольные алюминиевые с клапаном дозирующего действия - пачки картонные /в комплекте с распылителем для противоастматических препаратов со счетчиком доз или без, со спейсером или без/ - По рецепту</li> </ul>	
	аэрозоль для ингаляций дозированный	250 мкг/доза	3 года	При температуре не выше 30 град.(вдали от источников огня, отопительной системы и прямых солнечных лучей)(не замораживать)		
				<ul style="list-style-type: none"> <li>(200 доз) - баллоны аэрозольные алюминиевые с клапаном дозирующего действия - пачки картонные /в комплекте с распылителем для противоастматических препаратов со счетчиком доз или без, со спейсером или без/ - По рецепту</li> </ul>		
	аэрозоль для ингаляций дозированный	100 мкг/доза	3 года	При температуре не выше 30 град.(вдали от источников огня, отопительной системы и прямых солнечных лучей)(не замораживать)		
				<ul style="list-style-type: none"> <li>(200 доз) - баллоны аэрозольные алюминиевые с клапаном дозирующего действия - пачки картонные /в комплекте с распылителем для противоастматических препаратов со счетчиком доз или без, со спейсером или без/ - По рецепту</li> </ul>		

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга"	г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24, лит. Е	Россия			
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга"	г. Санкт-Петербург, ул. Моисеенко, д. 24-а, лит. 3	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛСР-000189/09-160109	2009		Беклоспир®			
		2	Изм. №1 к ЛСР-000189/09-160109	2010	1	Беклоспир®			
		3	Изм. №2 к ЛСР-000189/09-160109	2010	2	Беклоспир®			
		4	Изм. №3 к ЛСР-000189/09-160109	2011	3	Беклоспир®			
		5	Изм. №4 к ЛСР-000189/09-160109	2016	4	Беклоспир®			
		6	Изм. №5 к ЛСР-000189/09-160109	2020	5	Беклоспир®			
		7	Изм. №6 к ЛСР-000189/09-160109	2022	6	Беклоспир®			
8	Изм. №7 к ЛСР-000189/09-160109	2023	7	Беклоспир®					
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b> глюкокортикостероид для местного применения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		R03BA01	Беклометазон						
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
		Беклометазон	Беклометазона дипропионат	Курия Испания С.А.У.	Parque Tecnológico de Boecillo, Parcela 105, 47151, Boecillo, Valladolid, Spain	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре 15-25 град.	ЛСР-000193/09-160109	~
		Беклометазон	Беклометазона дипропионат	Фармабиос С.п.А.	Via Pavia, 1 (loc. Gropello Cairoli) - 27027 Gropello Cairoli (PV), Italy	5 лет	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	ФС 000075-160211	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		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"/> ~