



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <b>P N011271/01</b></p> <p>Дата регистрации <b>04.04.2011</b></p> <p>Дата решения <b>19.04.2023</b></p> <p>Дата переоформления <b>10.10.2022</b></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b></p>																																			
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <b>Сандоз д.д.</b></p> <p>Страна <b>Словения</b></p>																																			
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <b>Банеоцин®</b></p>																																			
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <b>Бацитрацин+Неомицин</b></p>																																			
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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">мазь для наружного применения</td> <td rowspan="2">250 МЕ/г+5000 МЕ/г</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 5 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul> </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		мазь для наружного применения	250 МЕ/г+5000 МЕ/г	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 5 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>																								
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																															
		Упаковки																																		
мазь для наружного применения	250 МЕ/г+5000 МЕ/г	3 года	При температуре не выше 25 град.																																	
		<ul style="list-style-type: none"> <li>• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 5 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>																																		
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>Салютас Фарма ГмбХ</td> <td>Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Салютас Фарма ГмбХ</td> <td>Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Салютас Фарма ГмбХ</td> <td>Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Лек д.д.</td> <td>Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia</td> <td>Словения</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Салютас Фарма ГмбХ</td> <td>Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Сандоз ГмбХ</td> <td>Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria</td> <td>Австрия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия	4	Выпускающий контроль качества	Лек д.д.	Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	Словения	5	Выпускающий контроль качества	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия	6	Выпускающий контроль качества	Сандоз ГмбХ	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria	Австрия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия																																
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия																																
3	Производитель (готовой ЛФ)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия																																
4	Выпускающий контроль качества	Лек д.д.	Verovskova 57, 1526 Ljubljana, Slovenia	Словения																																
5	Выпускающий контроль качества	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия																																
6	Выпускающий контроль качества	Сандоз ГмбХ	Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl, Austria	Австрия																																
7	<p>Инструкция по применению</p> <p><a href="#">Показать инструкции</a></p>																																			

лекарственного препарата									
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	P N011271/01-101022			2022		Банеоцин®	
		2	Изм. №1 к P N011271/01-101022			2022	1	Банеоцин®	
		3	Изм. №2 к P N011271/01-101022			2023	2	Банеоцин®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
антибиотик комбинированный									
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D06AX	Другие антибиотики для наружного применения						
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
		Бацитрацин		Кселлия (Тайжоу) Фармасьютикалз Ко Лтд	108 Binhai Road, 318 000 Taizhou, Zhejiang Province, China	~			~
		Неомицин		Фармация и Апджон Кампани ЭлЭлСи	7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001, USA	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>