



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011343/02		Дата регистрации	11.08.2008		Дата решения	12.10.2023	
	Дата переоформления	12.10.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	АО "Байер"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Дипросалик®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бетаметазон+Салициловая кислота							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		мазь для наружного применения	0.05%+3%	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град.					
				• 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)	Фамар А.В.Е.	Avlon Plant, 49th km National Road Athens-Lamia, Avlona Attiki, 19011, Greece			Греция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N011343/02-121023	2023		Дипросалик®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа глюкокортикостероид для местного применения+кератолитическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		D07XC01	Бетаметазон, в комбинации с другими препаратами						

		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	Салициловая кислота		Новасил	Rue Gaston Monmousseau, Roussillon, 38150, France	~			~	
		Бетаметазон		МСД Интернешнл ГмбХ (Сингапур Бранч)	50 Tuas West Drive, Singapore 638408	~			~	
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="~"/>