



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N013945/01	Дата регистрации	18.09.2008	Дата решения	20.06.2023
	Дата переоформления	19.02.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Сандоз д.д.			
	Страна	Словения				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Дермазин®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Сульфадиазин				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		крем для наружного применения	1%	3 года	Упаковки	
				При температуре не выше 25 град.		
		• 50 г - тубы - пачки картонные - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Салютас Фарма ГмбХ	Lange Gohren 3, 39171 Sulzetal, Osterweddingen, Germany	Германия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	П N013945/01-190221	2021		Дермазин®
		2	Изм. №1 к П N013945/01-190221	2021	1	Дермазин®
		3	Изм. №2 к П N013945/01-190221	2022	2	Дермазин®
		4	Изм. №3 к П N013945/01-190221	2022	3	Дермазин®
		5	Изм. №4 к П N013945/01-190221	2023	4	Дермазин®
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противомикробное средство - сульфаниламид				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		D06BA01	Сульфадиазин серебра						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер ИД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Сульфадиазин		Люсокимика С.п.А.	Via Giotto 9, 23871 Lomagna (LC), Italy	~			~
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="~"/>