



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛСР-000269/09
Дата регистрации:	19.01.2009
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	14.09.2015
Регистрационное удостоверение выдано:	бессрочно
Наименование и адрес держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата:	Общество с ограниченной ответственностью "Фармпрепарат" (ООО "Фармпрепарат"), Россия 346780, Ростовская обл., г. Азов, ул. Калинина, д. 2
Торговое наименование лекарственного препарата:	Стелланин®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного препарата:	-
Лекарственная форма, дозировка (-и):	мазь для наружного применения, 3 %
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ):	
1.3-дизтилбензимидазолия трийодид 3.0 г, вспомогательные вещества (повидон (поливинилпирролидон низкомолекулярный) 1.5 г, димексид 4.5 г, глицерол (глицерин) 5.0 г, вазелин до 100 г)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	мазь для наружного применения, 3 % (туба) 20 г x 1 (пачка картонная)
Условия отпуска:	Без рецепта
Реквизиты нормативной документации:	ЛСР-000269/09-190109

012358

Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью
"Фармпрепарат" (ООО "Фармпрепарат"), Россия

346780, Ростовская обл., г. Азов, ул. Калинина, д. 2

Заместитель Министра



С.А. Краевой