



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№20/09/1565

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения
Республики Беларусь зарегистрировано

МУКОСАНИН

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

(международное непатентованное наименование)

в лекарственной форме

раствор для наружного и местного применения

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного
лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции)
представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной
регистрации

26.09.2019

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



Е.Л. Богдан

Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 4 стр **№ 0029946**

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **МУКОСАНИН**
2. Действующее вещество **Полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, Феноксизтанол**
3. Лекарственная форма **раствор для наружного и местного применения**
4. Стандартная упаковка **в бутылках 100мл в упаковке №1**
5. Состав **на 100мл: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид 20% раствор 200мг, феноксизтанол 500мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, кокамидопропилбетаин, глицерин, вода очищенная**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
- 6.1. производство готовой лекарственной формы **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
- 6.2. фасовка и (или) упаковка **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
- 6.3. выпускающий контроль качества **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
- 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **1,553 USD**
9. Условия хранения **при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **МУКОСАНИН**
2. Действующее вещество **Полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, Феноксизтанол**
3. Лекарственная форма **раствор для наружного и местного применения**
4. Стандартная упаковка **во флаконах 100мл в упаковке №1**
5. Состав **на 100мл: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид 20% раствор 200мг, феноксизтанол 500мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, кокамидопропилбетаин, глицерин, вода очищенная**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
- 6.1. производство готовой лекарственной формы **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
- 6.2. фасовка и (или) упаковка **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**

Дата подтверждения государственной регистрации

26.09.2019

Действительно до

бессрочно

Дата внесения изменений в регистрационное досье

02.09.2020

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра

Е.Л. Богдан



М П



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение к регистрационному удостоверению №20/09/1565

Страница 2

6.3. выпускающий контроль **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
качества

6.4. иные этапы производства и контроля
качества лекарственного средства

7. Срок годности **2 года**

8. Заявленная цена **1,553 USD**

9. Условия хранения **при температуре не выше 25 градусов**

10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет

11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет

12. Инструкция по медицинскому применению и (или)листок-
вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет

13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое название лекарственного **МУКОСАНИН**
средства (фармацевтической субстанции)

2. Действующее вещество **Полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, Феноксизтанол**

3. Лекарственная форма **раствор для наружного и местного применения**

4. Стандартная упаковка **во флаконах 100мл с распылителем в упаковке №1**

5. Состав **на 100мл: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид 20% раствор 200мг, феноксизтанол 500мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, кокамидопропилбетаин, глицерин, вода очищенная**

6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:

6.1. производство готовой лекарственной формы **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**

6.2. фасовка и (или) упаковка **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**

6.3. выпускающий контроль **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
качества

6.4. иные этапы производства и контроля
качества лекарственного средства

7. Срок годности **2 года**

8. Заявленная цена **3,467 USD**

9. Условия хранения **при температуре не выше 25 градусов**

10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет

11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет

12. Инструкция по медицинскому применению и (или)листок-
вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет

Дата подтверждения государственной
регистрации

26.09.2019

Дата внесения изменений в регистрационное
досье

02.09.2020

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

Е.Л. Богдан

М П

№ 0029947

13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **МУКОСАНИН**

2. Действующее вещество **Полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, Феноксизтанол**

3. Лекарственная форма **раствор для наружного и местного применения**

4. Стандартная упаковка **в бутылках 500мл, 1000мл**

5. Состав **на 500мл: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, 20% раствор - 1000мг, феноксизтанол - 2500мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, кокамидопропилбетаин, глицерин, вода очищенная
на 1000мл: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, 20% раствор 2000мг, феноксизтанол 5000мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, кокамидопропилбетаин, глицерин, вода очищенная**

6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:

6.1. производство готовой лекарственной формы **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**

6.2. фасовка и (или) упаковка **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**

6.3. выпускающий контроль качества **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**

6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства

7. Срок годности **2 года**

8. Заявленная цена **500мл - 2,778; 1000мл - 4,682 USD**

9. Условия хранения **при температуре не выше 25 градусов**

10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет

11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет

12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет

13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **МУКОСАНИН**

2. Действующее вещество **Полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, Феноксизтанол**

3. Лекарственная форма **раствор для наружного и местного применения**

4. Стандартная упаковка **во флаконах 1000мл**

Дата подтверждения государственной регистрации

26.09.2019

Дата внесения изменений в регистрационное досье

02.09.2020

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

Е.Л. Богдан

М П



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение к регистрационному удостоверению №20/09/1565

Страница 4

5. Состав **на 100мл: полигексаметиленбигуанида гидрохлорид, 20% раствор - 2000мг, феноксиэтанол - 5000мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, кокамидопропилбетаин, глицерин, вода очищенная**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
- 6.1. производство готовой лекарственной формы **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
- 6.2. фасовка и (или) упаковка **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
- 6.3. выпускающий контроль **БелАсептика ЗАО, Республика Беларусь**
качества
- 6.4. иные этапы производства и контроля
качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **4,682 USD**
9. Условия хранения **при температуре не выше 25 градусов**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

Дата подтверждения государственной
регистрации

26.09.2019

Дата внесения изменений в регистрационное
досье

02.09.2020

Заместитель Министра

Действительно до

бессрочно

Действительно до

бессрочно

Е.Л. Богдан

М П

№ 0029948