



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

о государственной регистрации (подтверждении государственной регистрации)  
лекарственного препарата

№23/05/992

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

**Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ),  
Республика Беларусь**

(наименование держателя регистрационного удостоверения с указанием страны держателя регистрационного удостоверения)  
и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения зарегистрировано

**ИНОЛ**

(торговое наименование лекарственного препарата,

**Other antiseptics and disinfectants**

международное непатентованное наименование лекарственного препарата (в случае отсутствия международного непатентованного  
наименования указывается общепринятое (группировочное) наименование, научное (химическое) наименование)

в лекарственной форме

**раствор для наружного применения**

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного  
лекарственного препарата.

Информация о лекарственном препарате представлена согласно приложению.

Дата подтверждения государственной регистрации  
**01.03.2019**

Действительно до  
**бессрочно**

Заместитель Министра



Ю.Л. Горбич

Настоящее регистрационное удостоверение действительно при наличии приложения на 2 л. в 1 экз.

№ 0035707





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение  
к регистрационному удостоверению о  
государственной регистрации  
(подтверждении государственной  
регистрации) лекарственного препарата  
№23/05/992

### ИНФОРМАЦИЯ

о лекарственном препарате

1. Торговое наименование лекарственного препарата  
**ИНОЛ**
2. Действующее вещество **Спирт этиловый**
3. Лекарственная форма и дозировка **раствор для наружного применения**
4. Стандартная упаковка **во флаконах 100мл**
5. Состав **на 100мл: спирт этиловый (в виде спирта этилового ректифицированного из пищевого сырья 96,4% по объему) - 63,59г; вспомогательные вещества: спирт изопропиловый, полиэтиленгликоль-400, эфиры целлюлозы, отдушка косметическая, краситель Кармуазин E122, вода очищенная**
6. Наименования участников производства и стран производства на следующих этапах:  
производство готовой лекарственной формы **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**  
фасовка **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**  
упаковка **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**  
контроль качества **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**  
выдача разрешения на выпуск лекарственного препарата  
**Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**  
другие этапы производства (при наличии)
7. Срок годности **3 года**
8. Условия хранения **в оригинальной упаковке производителя, при температуре не выше 25 градусов. Беречь от огня. Легковоспламеняющаяся жидкость.**
9. Лекарственный препарат реализуется (нужное подчеркнуть):  
по рецепту врача;

Дата подтверждения государственной регистрации  
**01.03.2019**

Дата внесения изменений в регистрационное досье  
**26.05.2023**

Заместитель Министра



М.П.

Ю.Л. Горбич

Действительно до  
**бессрочно**

Действительно до  
**бессрочно**

№ 0035708



без рецепта врача;

для оказания медицинской помощи в стационарных условиях.

10. Является (не является) наркотическим средством (нужное подчеркнуть)

11. Является (не является) психотропным веществом (нужное подчеркнуть)

12. Отнесен (не отнесен) к списку «А» (нужное подчеркнуть).

13. Выданы согласованные с Министерством здравоохранения (нужное подчеркнуть):

нормативный документ по качеству;

общая характеристика лекарственного препарата;

инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш);

макеты упаковок.

1. Торговое наименование лекарственного препарата

**ИНОЛ**

2. Действующее вещество **Спирт этиловый**

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

4. Стандартная упаковка **во флаконах 500мл**

5. Состав **на 500мл: спирт этиловый (в виде спирта этилового ректифицированного из пищевого сырья 96,4% по объему) - 317,95г; вспомогательные вещества: спирт изопропиловый, полиэтиленгликоль-400, эфиры целлюлозы, отдушка косметическая, краситель Кармузин E122, вода очищенная**

6. Наименования участников производства и стран производства на следующих этапах:

производство готовой лекарственной формы **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

фасовка **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

упаковка **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

контроль качества **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

выдача разрешения на выпуск лекарственного препарата

**Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

другие этапы производства (при наличии)

7. Срок годности **3 года**

Дата подтверждения государственной регистрации

**01.03.2019**

Дата внесения изменений в регистрационное досье

**26.05.2023**

Заместитель Министра



М.П.

Ю.Л. Горбич

Действительно до  
бессрочно

Действительно до  
бессрочно





МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

## РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение к регистрационному удостоверению о государственной регистрации (подтверждении государственной регистрации) лекарственного препарата №23/05/992

Страница 3

8. Условия хранения **в оригинальной упаковке производителя, при температуре не выше 25 градусов, Беречь от огня. Легковоспламеняющаяся жидкость.**

9. Лекарственный препарат реализуется (нужное подчеркнуть):

по рецепту врача;

без рецепта врача;

для оказания медицинской помощи в стационарных условиях.

10. Является (не является) наркотическим средством (нужное подчеркнуть)

11. Является (не является) психотропным веществом (нужное подчеркнуть)

12. Отнесен (не отнесен) к списку «А» (нужное подчеркнуть).

13. Выданы согласованные с Министерством здравоохранения (нужное подчеркнуть):

нормативный документ по качеству;

общая характеристика лекарственного препарата;

инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш);

макеты упаковок.

1. Торговое наименование лекарственного препарата

**ИНОЛ**

2. Действующее вещество **Спирт этиловый**

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

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

5. Состав **на 1000мл: спирт этиловый (в виде спирта этилового ректифицированного из пищевого сырья 96,4% по объему) - 635,89г; вспомогательные вещества: спирт изопропиловый, полиэтиленгликоль-400, эфиры целлюлозы, отдушка косметическая, краситель Кармуазин Е122, вода очищенная**

6. Наименования участников производства и стран производства на следующих этапах:

производство готовой лекарственной формы **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

фасовка **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

упаковка **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

контроль качества **Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

выдача разрешения на выпуск лекарственного препарата

Дата подтверждения государственной регистрации

**01.03.2019**

Дата внесения изменений в регистрационное досье

**26.05.2023**

Заместитель Министра



М.П.

Ю.Л. Горбич

Действительно до  
бессрочно

Действительно до  
бессрочно

№ 0035709



**Общество с ограниченной ответственностью ИНКРАСЛАВ (ООО ИНКРАСЛАВ), Республика Беларусь**

другие этапы производства (при наличии)

7. Срок годности **3 года**

8. Условия хранения **в оригинальной упаковке производителя, при температуре не выше 25 градусов. Беречь от огня. Легковоспламеняющаяся жидкость.**

9. Лекарственный препарат реализуется (нужное подчеркнуть):

по рецепту врача;

без рецепта врача;

для оказания медицинской помощи в стационарных условиях.

10. Является (не является) наркотическим средством (нужное подчеркнуть)

11. Является (не является) психотропным веществом (нужное подчеркнуть)

12. Отнесен (не отнесен) к списку «А» (нужное подчеркнуть).

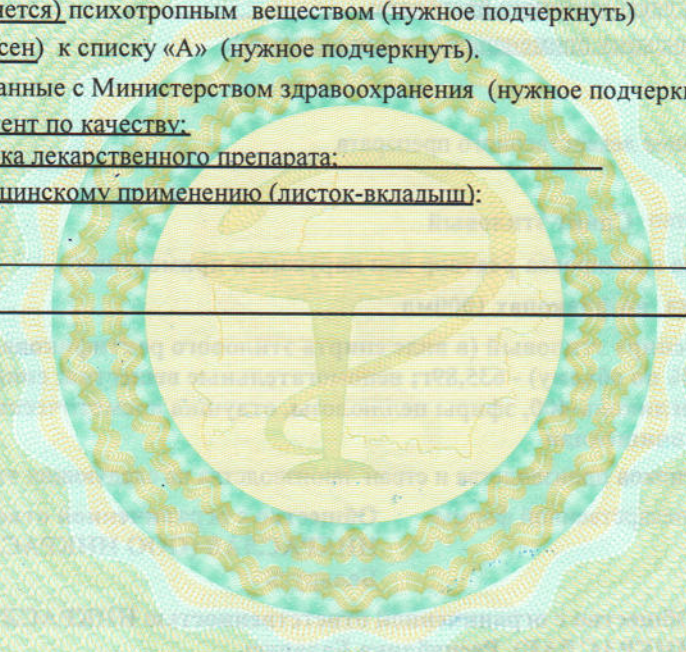
13. Выданы согласованные с Министерством здравоохранения (нужное подчеркнуть):

нормативный документ по качеству;

общая характеристика лекарственного препарата;

инструкция по медицинскому применению (листок-вкладыш);

макеты упаковок.



Дата подтверждения государственной регистрации

**01.03.2019**

Дата внесения изменений в регистрационное досье

**26.05.2023**

Заместитель Министра



Действительно до

**бессрочно**

Действительно до

**бессрочно**

Ю.Л. Горбич