



Регистрационное удостоверение



1	Номер	P N000063/01		Дата регистрации	21.02.2011		Дата решения	01.03.2023	
	Дата переоформления	01.03.2023		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Акционерное общество "ФИРМА "ВИТАФАРМА" (АО "ФИРМА "ВИТАФАРМА")						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Бифидумбактерин							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бифидобактерии бифидум							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		суппозитории вагинальные и ректальные	~	18 мес.	Упаковки				
				При температуре 2-8 град. • 5 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ФИРМА "ВИТАФАРМА" (АО "ФИРМА "ВИТАФАРМА")	Ярославская обл., городской округ г. Переславль-Залесский, г. Переславль-Залесский, ул. Магистральная, д. 38			Россия	
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное общество "ФИРМА "ВИТАФАРМА" (АО "ФИРМА "ВИТАФАРМА")	Ярославская обл., городской округ г. Переславль-Залесский, г. Переславль-Залесский, ул. Магистральная, д. 38, стр.3			Россия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<div style="text-align: center;"> <a href="#">Показать инструкции</a> </div>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	P N000063/01-270520	2020		Бифидумбактерин			
		2	Изм. №1 к P N000063/01-270520	2021	1	Бифидумбактерин			

		3	Изм. №2 к Р N000063/01-270520	2022	2	Бифидумбактерин
		4	Изм. №3 к Р N000063/01-270520	2023	3	Бифидумбактерин
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				
		эубиотик				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		A07FA	Противодиарейные микроорганизмы			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="checkbox"/> Да
		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="checkbox"/> ~