



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="P N002220/01"/>	Дата регистрации <input type="text" value="09.06.2008"/>	Дата решения <input type="text" value="22.09.2022"/>			
	Дата переоформления <input type="text" value="22.09.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value="ЗАО \" экополис\""=""/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Бифидумбактерин"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Бифидобактерии бифидум"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка			
		капсулы	5 доз			
		Срок годности	Условия хранения			
		2 года	Упаковки			
			При температуре 2-8 град.			
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - банки - пачки картонные (10 шт.) - Без рецепта • 20 шт. - банки - пачки картонные (20 шт.) - Без рецепта • 30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта • 40 шт. - банки - пачки картонные (40 шт.) - Без рецепта • 50 шт. - банки - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ЗАО "Экополис"	601900, Владимирская обл., г. Ковров, ул. Кузнечная, 143/1	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="text" value="Показать инструкции"/>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	P N002220/01-230620	2020		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="text" value="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="text" value="~"/>				