



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
лекарственного средства

Номер ЛСР-007830/08

Дата регистрации: 06.10.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

06.10.2008

<b>1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение</b>	
ЗАО "Партнер", Россия 119180, г. Москва, ул. Большая Якиманка, д. 31	
<b>2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)</b>	Бифидумбактерин форте®
<b>3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)</b>	Бифидобактерии бифидум
<b>4. Код АТХ</b>	A07FA
<b>5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)</b> бифидобактерии сорбированные на активированном угле не менее 50 млн КОЕ, вспомогательное вещество до 0,2 г (лактоза), состав капсулы № 3: корпус- титана двуокись 2%, желатин до 100%; крышечка- индиго кармин 0.1333%, титана двуокись 1%, желатин до 100%	
<b>6. Лекарственная форма</b> капсулы	
<b>7. Форма выпуска</b>	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
5 доз	банки полимерные, флаконы 10, 18, 30 N 1
<b>8. Ограничения использования лекарственного средства</b>	
Условия отпуска	Особенности применения
Без рецепта	
<b>9. Сведения о местах производства лекарственного средства:</b>	
1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ЗАО "Партнер", Россия 143980, Московская обл., г. Железнодорожный, ул. Южная, д. 11

2.	Стадия производства:	Производитель
	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ЗАО "Партнер", Россия 123103, г. Москва, ул. Паршина, д. 6
3.	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ЗАО "Партнер", Россия 143980, Московская обл., г. Железнодорожный, ул. Южная, д. 11

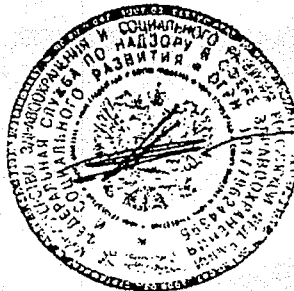
**10. Реквизиты нормативной документации**

ЛСР-007830/08-061008

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Руководитель



Н.В. Юргель

0002074