



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛС-001389

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Алкалоид АО, Республика Македония Alkaloid AD
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Blvd. Alexandar Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of Macedonia
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	23.05.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	11.05.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Мендилекс®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Бипериден
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	2 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
биперидена гидрохлорид 2.00 мг, вспомогательные вещества (магния стеарат, лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, 2 мг (блистер) 10 x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-001389-110518

019861

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Алкалоид АО, Республика Македония /
Alkaloid AD, Republic of Macedonia

Blvd. Alexander Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of Macedonia

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников