



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(003350)-(РГ-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Общество с ограниченной ответственностью "Фирма "ВИПС-МЕД" (ООО "Фирма "ВИПС-МЕД"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141190, Московская обл., г. Фрязино, тер. Восточная Заводская промышленная, д. 3а, эт/пом/каб 2/2003/23
3	Дата регистрации:	05.10.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	03.02.2026
7	Дата регистрации в референтном государстве:	05.10.2023

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Бар-ВИПС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бария сульфат
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления суспензии для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (пакет) 100/240 г x 1 (пачка картонная/пакет полиэтиленовый); порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (пакет) 100 г x 60 (коробка картонная); порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (пакет) 240 г x 40 (коробка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бария сульфат 98.942 г вспомогательные вещества (натрия цитрата дигидрат, сорбитол, ароматизатор)

		банановый, метилпарагидроксибензоат, симетикон)
14	Срок годности:	2 года

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью "Фирма "ВИПС-МЕД" (ООО "Фирма "ВИПС-МЕД"), Российская Федерация	141190, Московская обл., г.о. Фрязино, г. Фрязино, тер. Восточная Заводская промышленная, д. За, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Фирма "ВИПС-МЕД" (ООО "Фирма "ВИПС-МЕД"), Российская Федерация	141190, Московская обл., г.о. Фрязино, г. Фрязино, тер. Восточная Заводская промышленная, д. За, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Фирма "ВИПС-МЕД" (ООО "Фирма "ВИПС-МЕД"), Российская Федерация	141190, Московская обл., г.о. Фрязино, г. Фрязино, тер. Восточная Заводская промышленная, д. За, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Фирма "ВИПС-МЕД" (ООО "Фирма "ВИПС-МЕД"), Российская Федерация	141190, Московская обл., г.о. Фрязино, г. Фрязино, тер. Восточная Заводская промышленная, д. За

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев