



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**P N000346/01**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

|                                                                                                                                                                                                  |                                                                                                             |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                       | Общество с ограниченной ответственностью "АВАН" (ООО "АВАН"), Россия                                        |
| Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                              | 101000, г. Москва, ул. Большая Ордынка, д. 54, стр. 1, этаж мз, пом. I, ком. 3                              |
| Дата государственной регистрации лекарственного препарата                                                                                                                                        | 11.08.2011                                                                                                  |
| Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата                                                                                                                            | бессрочно                                                                                                   |
| Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)                                           | 16.11.2022                                                                                                  |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                         |                                                                                                             |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                            | Бифидумбактерин                                                                                             |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                   | Бифидобактерии бифидум                                                                                      |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                              | порошок для приема внутрь и местного применения                                                             |
| Дозировка                                                                                                                                                                                        | 500 млн КОЕ/пакет                                                                                           |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                    |                                                                                                             |
| бифидобактерии <i>B. bifidum</i> не менее 500 млн ( $5 \times 10^8$ ) КОЕ, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат)                                                                         |                                                                                                             |
| Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность) | порошок для приема внутрь и местного применения, 500 млн КОЕ/пакет (пакет) 0.85 г x 10/30 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                               | P N000346/01-161122                                                                                         |

044654



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

*Производитель (Все стадии производства)*

Общество с ограниченной ответственностью  
"ПроБиоФарм" (ООО "ПБФ"), Россия

Московская обл., г. Балашиха, мкр. Кучино, ул. Южная, д. 11

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

