

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(012615)-(PI-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 "АВАН-БИО", Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	127018, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Марьино роша, ул. Сушевский Вал, д.16, стр. 5
3	Дата регистрации:	27.11.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	27.11.2025

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:	Бифидумбактерин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бифидобактерии бифидум
10	Лекарственная форма:	порошок для приема внутрь и местного применения
11	Дозировка(-и):	-
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приема внутрь и местного применения (пакет) 500 млн КОЕ (5 доз) x 10/30 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бифидобактерии B. bifidum №1 не менее 500 млн (5 x 10 ⁸) КОЕ, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат)
14	Срок годности:	18 месяцев

065116

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 "АВАН-БИО", Российская Федерация	Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, 2а
2	Производство готовой лекарственной формы	Общество с ограниченной ответственностью «ПроБиоФарм», Российская Федерация	Московская область, г. Балашиха мкр. Кучино, ул. Южная, 11
3	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "АВАН-БИО", Российская Федерация	Московская область, Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, 2а
4	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «ПроБиоФарм», Российская Федерация	Московская область, г. Балашиха, мкр. Кучино, ул. Южная, 11
5	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "АВАН-БИО"; Россия	Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, 2а
6	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «ПроБиоФарм», Российская Федерация	Московская область, г. Балашиха, мкр. Кучино, ул. Южная, 11
7	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "АВАН-БИО", Российская Федерация	Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, 2а
8	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью «ПроБиоФарм», Российская Федерация	Московская область, г. Балашиха, мкр. Кучино, ул. Южная, 11

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

