



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(005275)-(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:	Акционерное общество "АЛСИ Фарма" (АО "АЛСИ Фарма"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	125009, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Арбат, ул. Воздвиженка, д. 4/7, стр. 2, помещ. 4/1
3	Дата регистрации:	23.04.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	23.04.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	23.04.2024

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:	Бисопролол-АЛСИ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бисопролол
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	2,5 мг, 5 мг, 10 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 2,5 мг, 5 мг, 10 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/15/25/30 x 1/2/3/4/5/6/8/9/10/12 (пачка картонная)

049673

13	Состав лекарственного препарата:	биспролола фумарат 2.50/5.00/10.00 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), целлюлоза микрокристаллическая (тип 101), кросповидон, магния стеарат)
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	Акционерное общество "АЛСИ Фарма" (АО "АЛСИ Фарма"), Российская Федерация	610044, Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53в
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АЛСИ Фарма" (АО "АЛСИ Фарма"), Российская Федерация	610044, Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53в
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АЛСИ Фарма" (АО "АЛСИ Фарма"), Российская Федерация	610044, Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53в
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛСИ Фарма" (АО "АЛСИ Фарма"), Российская Федерация	610044, Кировская обл., г. Киров, ул. Луганская, д. 53в

Заместитель Министра

(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев