



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(004032)-(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:	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального медико-биологического агентства, Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141402, Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, ш. Вашутинское, д. 11
3	Дата регистрации:	18.12.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	18.12.2028
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	02.07.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	18.12.2023

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:	Бипериден
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	бипериден
10	Лекарственная форма:	таблетки
11	Дозировка(-и):	2 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, 2 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 2/4/5/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	биперидена гидрохлорид 2 мг, вспомогательные вещества (целлюлоза микрокристаллическая, кремния диоксид коллоидный, кросповидон, магния стеарат)
14	Срок годности:	3 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	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального медико-биологического агентства, Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6
2	Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального медико-биологического агентства, Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6
3	Вторичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального медико-биологического агентства, Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6
4	Выпускающий контроль качества	Федеральное государственное унитарное предприятие Научно-производственный центр «Фармзащита» Федерального медико-биологического агентства, Российская Федерация	Московская обл., г.о. Химки, г. Химки, шоссе Вашутинское, д. 11, стр. 6

Заместитель Министра

С.В. Глаголев



Иванов. 200 - к
Иванов. 200 - к