



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(001892)-(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:	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО/ Pharmaceutical Works "POLPHARMA" SA
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	ул. Пельплиньска 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша / 19 Pelplinska Str., 83-200 Starogard Gdanski, Poland
3	Дата регистрации:	03.03.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	.
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	.
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	03.03.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.03.2023

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:	Боботик
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Симетикон
10	Лекарственная форма:	капли для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	66.66 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	капли для приема внутрь, 66.66 мг/мл (флакон) 30 мл x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	симетикон 66.66 мг (в форме 30 % эмульсии 222.2 мг), вспомогательные вещества (натрия сахаринат, метилпарагидроксibenзоат (Е 218), пропилпарагидроксibenзоат (Е 216), кармеллум натрия, лимонной кислоты моногидрат, ароматизатор малиновый, вода очищенная) 047138
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	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО Отдел Медана в Серадзе / Pharmaceutical Works "POLPHARMA" SA Medana Branch in Sieradz	ул. Польской Организации Войсковой 57, 98-200 Серадз, Польша / 57 Polskiej Organizacji Wojskowej Str., 98-200 Sieradz, Poland
2	Первичная упаковка	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО Отдел Медана в Серадзе / Pharmaceutical Works "POLPHARMA" SA Medana Branch in Sieradz	ул. Польской Организации Войсковой 57, 98-200 Серадз, Польша / 57 Polskiej Organizacji Wojskowej Str., 98-200 Sieradz, Poland
3	Вторичная упаковка	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО Отдел Медана в Серадзе / Pharmaceutical Works "POLPHARMA" SA Medana Branch in Sieradz	ул. Польской Организации Войсковой 57, 98-200 Серадз, Польша / 57 Polskiej Organizacji Wojskowej Str., 98-200 Sieradz, Poland
4	Выпускающий контроль качества	Фармацевтический завод "ПОЛЬФАРМА" АО Отдел Медана в Серадзе / Pharmaceutical Works "POLPHARMA" SA Medana Branch in Sieradz	ул. Владислава Локетка 10, 98-200 Серадз, Польша / 10 Wladyslaw Lokietka Str., 98-200 Sieradz, Poland

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

