

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского примененияЛП-№(000792)-(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 "Биоком" (АО "Биоком"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
3	Дата регистрации:	17.05.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	08.08.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	17.05.2022

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-АКОС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Бисопролол
10	Лекарственная форма:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
11	Дозировка(-и):	5 мг, 10 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг, 10 мг (блистер) 10 x 1/2/3/4/5/6/7/8/9/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	бисопролола фумарат 5.000/10.000 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая 101, силикатированная микрокристаллическая целлюлоза, гипролоза (гидроксипропилцеллюлоза), натрия кроскармеллоза, тальк, кремния диоксид коллоидный (аэросил), магния стеарат, оболочка: [готовая смесь для пленочной оболочки белая (гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), титана диоксид, полиэтиленгликоль (макрогол)),

		полиэтиленгликоль (макрогол): -/+, краситель железа оксид красный: -/+]
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	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Российская Федерация	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Российская Федерация	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Российская Федерация	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Российская Федерация	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54

Заместитель Министра



(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.

