



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-002832"/>	Дата регистрации <input type="text" value="22.01.2015"/>	Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/>	Дата решения <input type="text" value="07.11.2023"/>					
	Дата переоформления <input type="text" value="07.11.2023"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/>							
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм")'/>	Страна <input type="text" value="Россия"/>						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Бисопролол"/>							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Бисопролол"/>							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки, покрытые пленочной оболочкой	2.5 мг	3 года	При температуре не выше 25 град., в оригинальной упаковке (пачка картонная)				
<ul style="list-style-type: none"> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные - пачки картонные (10 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (10 шт.) - пачки картонные (100 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - По рецепту</li> <li>10 шт. - упаковки ячейковые контурные (5 шт.) - пачки картонные (50 шт.) - По рецепту</li> </ul>									
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Хемофарм" (ООО "Хемофарм")	249035, Калужская обл., г. Обнинск, Киевское шоссе, д. 62	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<input type="button" value="Показать инструкции"/>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-002832-120821	2021		Бипрол			
		2	Изм. №1 к ЛП-002832-120821	2022	1	Бипрол			
		3	Изм. №2 к ЛП-002832-120821	2023	2	Бисопролол			
9	Фармако-терапевтическая группа	<input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/>							
		<input type="text" value="бета1-адреноблокатор селективный"/>							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		C07AB07	Бисопролол						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Бисопролол	Бисопролола фумарат	Юникем Лабораториз Лтд.	99, M.I.D.C.Area, DhataV, Roha Raigad, 402116, Maharashtra state, India	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000335-140417	~
		Бисопролол	Бисопролола фумарат	Моэкс Каталана С.Л.	Poligono Industrial Sur, Cesar Martinell i Brunet, 12A, 08191 Rubi, Barcelona, Spain	5 лет	При температуре не выше 30 град.	ЛС-002539-070223	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Да"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="text" value="~"/>