



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N011992/01		Дата регистрации	04.04.2007		Дата решения	01.12.2020	
	Дата переоформления	01.12.2020		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Биовет АО						
		Страна	Болгария						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Гастрофарм®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки	~	4 года	Упаковки				
				В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.					
					<ul style="list-style-type: none"> • 6 шт. - блистеры - пачки картонные (6 шт.) - Без рецепта • 6 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (18 шт.) - Без рецепта 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Биовет АО	39, Petar Rakov Str., 4550 Peshtera, Bulgaria			Болгария	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N011992/01-040407		2007		Гастрофарм®		
		2	Изм. №1 к П N011992/01-040407		2011	1	Гастрофарм®		
		3	Изм. №2 к П N011992/01-040407		2011	2	Гастрофарм®		
		4	Изм. №3 к П N011992/01-040407		2020	3	Гастрофарм®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		эубиотик							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		~	~						
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
		Lactobacillus bulgaricus лиофилизат		Биовет АО	Industrialna Street 1, Botevgrad 2140, Bulgaria	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="text" value="Нет"/>
		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="~"/>