



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001340		Дата регистрации	09.12.2011		Дата решения	10.10.2022	
	Дата переоформления	10.10.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Безен Хелскеа СА						
		Страна	Бельгия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Лактожиналь®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Лактобактерии							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капсулы вагинальные	~	2 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град.					
				• 14 шт. - флаконы - пачки картонные (14 шт.) - Без рецепта					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Биос Индастри	24, Avenue Georges Pompidou 15000 Aurillac, France			Франция	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-001340-060218	2018		Лактожиналь®			
		2	Изм. №1 к ЛП-001340-060218	2020	1	Лактожиналь®			
		3	Изм. №2 к ЛП-001340-060218	2022	2	Лактожиналь®			
		4	Изм. №3 к ЛП-001340-060218	2022	3	Лактожиналь®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа эубиотик							

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		G01AX14		Лактобациллы					
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Лактобактерии		Биос Индастри	24, Avenue Georges Pompidou 15000 Aurillac, France	~			~
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="~"/>