



Исх.№: 050-09/26
«03» сентября 2026 г.

г. Москва

ИНФОРМАЦИОННОЕ ПИСЬМО

Уважаемые партнёры!

Информируем вас о том, что в настоящее время в коммерческой реализации находятся два вида пачек COLLOST micro: старого и нового образца.

Переход на новые пачки связан с получением нового регистрационного удостоверения № РЗН 2021/15044 от 22 мая 2025 г., действие которого распространяется на новые фасовки 0,05 г и 0,45 г.

Пачки COLLOST micro нового образца выпускаются с указанием дозировок 0,45 г, 0,15 г и 0,05 г.

Они имеют ряд отличий от упаковок предыдущих партий:

- 1) изменился формат этикетки контроля вскрытия на голографический защитный стикер (рис.1);
- 2) цвет фольги 0,15 г незначительно отличается от предыдущих партий (рис.1,2);
- 3) на этикетке с переменной информацией добавлен номер регистрационного удостоверения: РУ № РЗН 2021/15044 от 22.05.2025 г. (рис.3);
- 4) в маркировке потребительской упаковки уточнено наименование, учтена фасовка 0,15 г (рис.4).
- 5) в маркировке первичной упаковки и стикера уточнено наименование, учтена фасовка 0,15 г (рис.5)



Рис.1. слева пачка нового образца, справа пачка старого образца



БИОФАРМА
ХОЛДИНГ

123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18, стр. 33
+7 (495) 741 49 90
www.collost.ru



Рис. 2. слева пачка нового образца, справа пачка старого образца



Рис.3. слева пачка нового образца, справа пачка старого образца



БИОФАРМА
ХОЛДИНГ

123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18, стр. 33

+7 (495) 741 49 90

www.collost.ru

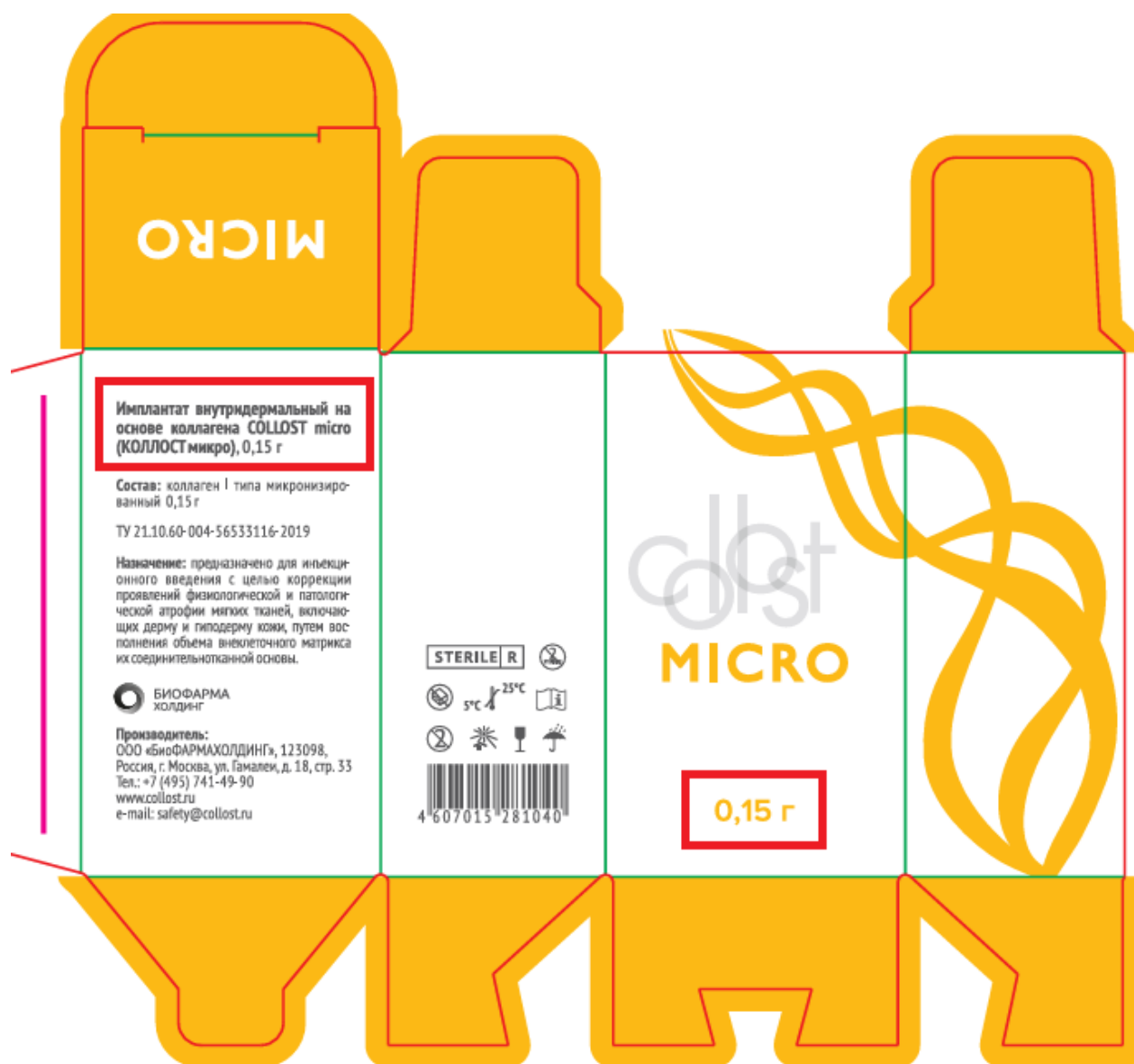


Рис. 4. пачка нового образца



этикетка на флакон



стикер нового образца

Рис. 5. этикетка на флакон и стикер нового образца



БИОФАРМА
ХОЛДИНГ

123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18, стр. 33
+7 (495) 741 49 90
www.collost.ru

Наличие двух вариантов упаковки не влияет на качество и характеристики продукции.
Просим учитывать указанные визуальные отличия при приёмке и работе с товаром.
При возникновении вопросов будем рады предоставить дополнительные разъяснения.
Согласно статье 38 п. 3.2 ФЗ 323 «Об основах охраны здоровья граждан в Российской Федерации»,
допустимо производить в течение 180 дней изделие по требованиям, которые были до получения нового
РУ.

С уважением,
Генеральный директор ООО «БиоФАРМАХОЛДИНГ»
Ненюков А.К.

