



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата №(001578)-(PT-RU) широкого применения**

(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"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	355016, Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
3	Дата регистрации:	22.12.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	22.12.2022

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:	Кетопрофен-АКОС МВ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Кетопрофен
10	Лекарственная форма:	таблетки с модифицированным высвобождением
11	Дозировка(-и):	150 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	таблетки с модифицированным высвобождением, 150 мг (флакон) 20 x 1 (пачка картонная); таблетки с модифицированным высвобождением, 150 мг (блистер) 10 x 1/2/3/4/5/6 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	кетопрофена 150.00 мг, вспомогательные вещества (гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза), кальция гидрофосфат дигидрат, силикатированная микрокристаллическая целлюлоза, крахмал, картофельный, кремния диоксид коллоидный

		(аэросил), магния стеарат)
14	Срок годности:	5 лет

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"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Биоком" (АО "Биоком"), Россия	Ставропольский край, г. Ставрополь, Чапаевский проезд, д. 54

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев