

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**  
**лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(001111)-(РГ-RU)**

(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:                    | Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Россия |
| 2 | Адрес держателя регистрационного удостоверения:                           | 640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7                                                                   |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 04.08.2022                                                                                                                       |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                                                                                |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                                                                |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 28.08.2023                                                                                                                       |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 04.08.2022                                                                                                                       |

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:                                                                                                                                          | Гидрокортизон-АКОС                                                                                                                                                                                                                                             |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Гидрокортизон                                                                                                                                                                                                                                                  |
| 10 | Лекарственная форма:                                                                                                                                                                     | мазь для наружного применения                                                                                                                                                                                                                                  |
| 11 | Дозировка(-и):                                                                                                                                                                           | 1 %                                                                                                                                                                                                                                                            |
| 12 | Форма(-ы) выпуска:                                                                                                                                                                       | мазь для наружного применения, 1 % (туба) 5/10/15/20/30 г x 1 (пачка картонная)                                                                                                                                                                                |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | гидрокортизона ацетат 1.0 г, вспомогательные вещества (вазелин, ланолин (ланолин безводный), пентаэритритил диолеат (пентол), стеариновая кислота, метилпарагидроксibenzoат (метипарабен), пропилпарагидроксibenzoат (нипазол, пропилпарабен), вода очищенная) |

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                       | Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Россия | Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/28 |
| 2 | Первичная упаковка                                             | Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Россия | Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/28 |
| 3 | Вторичная упаковка                                             | Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Россия | Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/28 |
| 4 | Выпускающий контроль качества                                  | Публичное акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ПАО "Синтез"), Россия | Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/32 |

Заместитель Министра

Н.А. Хорова

(подпись)

М.П.

