



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**  
**ЛП-№(002094)-(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"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7
3	Дата регистрации:	03.04.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	31.07.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	03.04.2023

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:	Парацетамол-АКОС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Парацетамол
10	Лекарственная форма:	суспензия для приема внутрь [для детей]
11	Дозировка(-и):	120 мг/5мл
12	Форма(-ы) выпуска:	[суспензия для приема внутрь [для детей], 120 мг/5мл (флакон) 100 мл x 1 + ложка x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	парацетамол 2.4 г, вспомогательные вещества (метилпарагидроксибензоат (нипагин, метилпарабен), сорбитол 70 % (сорбитол жидкий), глицерол (глицерин дистиллированный), камельксантановая, ароматизатор клубничный (ароматизатор пищевой "Клубника"), сахароза

		(сахар-песок), вода очищенная)
14	Срок годности:	3 года Использовать в течение 6 месяцев после вскрытия флакона

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"), Российская Федерация	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"), Российская Федерация	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"), Российская Федерация	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"), Российская Федерация	Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/32

Заместитель Министра

(подпись)

С.В. Глаголев

М.П.