



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

**ЛП-№(002376)-(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:	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Дата регистрации:	19.05.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	22.12.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	19.05.2023

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:	Цефекон® Д
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Парацетамол
10	Лекарственная форма:	суппозитории ректальные [для детей]
11	Дозировка(-и):	50 мг, 100 мг, 250 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	суппозитории ректальные [для детей], 50 мг, 100 мг, 250 мг (контурная ячейковая упаковка) 5 х 2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	парацетамол 50 мг, 100 мг, 250 мг, вспомогательные вещества (жир твердый)
14	Срок годности:	3 года

052664

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 "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Нижегородский химико-фармацевтический завод" (АО "Нижфарм"), Россия	603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7, к. 1

Заместитель Министра




(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев