

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(002066)-(PT-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:	29.03.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	25.07.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	29.03.2023

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:	Линезолид-АКОС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Линезолид
10	Лекарственная форма:	раствор для инфузий
11	Дозировка(-и):	2 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инфузий, 2 мг/мл (флакон) 50/100/150/200/250/300/400 мл x 1 (пачка картонная); раствор для инфузий, 2 мг/мл (флакон) 50/100/150/200/250/300/400 мл x 1/10/20/36/50 (ящик картонный) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	линезолид 2.00 г, вспомогательные вещества (декстрозы моногидрат [в пересчете на декстрозу],

		натрия цитрата дигидрат [в пересчете на натрия цитрат], лимонной кислоты моногидрат, вода для инъекций)
14	Срок годности:	3 года

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. 7/31
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. 7/31
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. 7/31
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

Первый заместитель
Министра

(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко