

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(005420)-(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 "Фармпроект" (АО «Фармпроект»), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Дата регистрации:	13.05.2024
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:	13.05.2024

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
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Кетопрофен
10	Лекарственная форма:	суппозитории ректальные
11	Дозировка(-и):	100 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	суппозитории ректальные, 100 мг (контурная ячейковая упаковка) 5/6 x 2 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	кетопрофен 100 мг, вспомогательные вещества (твердый жир (Витепсол Н-15), глицерил каприлокапрат (Миглиол 812))
14	Срок годности:	5 лет

054640

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 "Фармпроект" (АО «Фармпроект»), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО «Фармпроект»), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "Фармпроект" (АО «Фармпроект»), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО «Фармпроект»), Российская Федерация	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

