

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения****ЛП-№(001168)-(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., Курган, проспект Конституции, д. 7                                                                      |
| 3 | Дата регистрации:                                                         | 30.08.2022                                                                                                                       |
| 4 | Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:             | -                                                                                                                                |
| 5 | Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):                         | -                                                                                                                                |
| 6 | Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение: | 23.10.2023                                                                                                                       |
| 7 | Дата регистрации в референтном государстве:                               | 30.08.2022                                                                                                                       |

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:                                                                                                                                          | Флукорус®                                                                                                                                                           |
| 9  | Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН): | Флуконазол                                                                                                                                                          |
| 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 мл x 1 (пачка картонная);<br>раствор для инфузий, 2 мг/мл (флакон), 50/100 мл x 35 (ящик картонный) (для стационаров) |
| 13 | Состав лекарственного препарата:                                                                                                                                                         | флуконазол 0.2 г, вспомогательные вещества (натрия-                                                                                                                 |

|    |                |                            |
|----|----------------|----------------------------|
|    |                | хлорид, 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"), Россия | Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/27 |
| 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. 7/27 |
| 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. 7/27 |
| 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



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.