



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006988

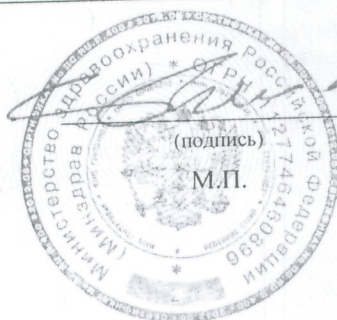
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.04.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Кетопрофен
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Кетопрофен
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	50 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
кетопрофен 50 мг, вспомогательные вещества (пропиленгликоль, этанол (спирт этиловый) 96 % (в пересчете на абсолютный этанол), бензиловый спирт, натрия гидроксида раствор 1 М, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл (ампула) 2 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 50 мг/мл (ампула) 2 мл x 10 (коробка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006988-280421

033741

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
Производство готовой лекарственной формы	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	
Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	
Вторичная/потребительская упаковка	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	
Производитель (Выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (ОАО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Россия
680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, 22	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев