

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(001560)-(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:	16.12.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	16.12.2027
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	14.03.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	16.12.2022

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

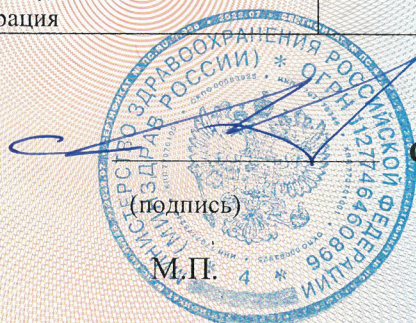
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Парацетамол-АКОС
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Парацетамол
10	Лекарственная форма:	раствор для инфузий
11	Дозировка(-и):	10 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инфузий, 10 мг/мл (флакон) 100 мл х 1 (пачка картонная); раствор для инфузий, 10 мг/мл (флакон) 100 мл х 1/10/20/50 (ящик картонный) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	парацетамол 10.0 мг, вспомогательные вещества (маннитол, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия гидроксид или хлористоводородная кислота, 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

Заместитель Министра



С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.