



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-№(011979)-(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 "ЭКОлаб" (АО "ЭКОлаб"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	142530, Московская обл., г.о. Павлово-Посадский, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1
3	Дата регистрации:	07.10.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	07.10.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	07.10.2025

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:	<b>Кетопрофен-ЭКОлаб</b>
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Кетопрофен
10	Лекарственная форма:	концентрат для приготовления раствора для полоскания
11	Дозировка(-и):	16 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	[концентрат для приготовления раствора для полоскания, 16 мг/мл (флакон) 100/125/150/200 мл x 1 + (мерный стаканчик/мерная ложка) x 1] x 1 (пачка картонная)

058254

13	<b>Состав лекарственного препарата:</b>	кетопрофена лизинат 16.0 мг, вспомогательные вещества (глицерол, этанол (спирт этиловый) 95 %, 96 %, метилпарагидроксибензоат, ароматизатор «Мята перечная МА/1 373» [пропиленгликоль E1520, триацетин E1518, вкусоароматические вещества], левоментол, натрия сахаринат, краситель хинолиновый желтый (E 104), краситель синий патентованный V (E 131), натрия гидрофосфат дигидрат, вода очищенная)
14	<b>Срок годности:</b>	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	Акционерное общество "ЭКОлаб" (АО "ЭКОлаб"), Российская Федерация	142530, Московская обл., г.о. Павлово-Посадский, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "ЭКОлаб" (АО "ЭКОлаб"), Российская Федерация	142530, Московская обл., г.о. Павлово-Посадский, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "ЭКОлаб" (АО "ЭКОлаб"), Российская Федерация	142530, Московская обл., г.о. Павлово-Посадский, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ЭКОлаб" (АО "ЭКОлаб"), Российская Федерация	142530, Московская обл., г.о. Павлово-Посадский, г. Электрогорск, ул. Буденного, д. 1а

Первый заместитель Министра



(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко