

Разрешение на ввод  
в гражданский оборот № 640



ПАО "Синтез"

640008, Курганская обл.,  
г. Курган,  
проспект Конституции, д. 7

Тел.: 8(3522)48-12-85  
contact@binnopharmgroup.ru  
1024500531296

Информация о производственной деятельности

Лицензия на осуществление производства лекарственных средств: ЛО12-00102-77/00010417 от 10.01.2025	Курганская обл., городской округ г. Курган, г. Курган, проспект Конституции: д. 7 строение 6, д. 7 строение 13; строения: 7/27, 7/28, 7/29, 7/31, 7/32, 7/33, 7/34.			
Сертификат соответствия требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза	№ GMP/EAEU/RU/01686-2025, № GMP/EAEU/RU/01691-2025, № GMP/EAEU/RU/01687-2025, № GMP/EAEU/RU/01692-2025, № GMP/EAEU/RU/01688-2025, № GMP/EAEU/RU/01693-2025, № GMP/EAEU/RU/01689-2025, № GMP/EAEU/RU/01694-2025, № GMP/EAEU/RU/01690-2025			
Название продукции (торговое наименование продукции, лекарственная форма, дозировка/концентрация)	Диклофенак-АКОС гель для наружного применения 5 %			
Форма выпуска	30 г, туба алюминиевая (1), листок-вкладыш, пачка картонная			
Международное непатентованное название (МНН) (группировочное или химическое)	Диклофенак			
НД	Серия/ годен до	Дата производства	Дата выпуска	Количество, ед.изм.
ЛП-№(000737)-(РГ-RU)-160523	6400925 / 30 сентября 2028 г.	20.09.2025	30 сентября 2025 г.	19 671 уп. № 1
РУ, дата РУ	Наименование и адрес держателя РУ			
ЛП-№(000737)-(РГ-RU) от 26.04.2022	Синтез ПАО, Россия			
	Россия, 640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7			

Заключение о соответствии:

Настоящим я подтверждаю, что приведенная выше информация является достоверной и точной. Эта серия продукции произведена (включая упаковку (маркировку) и контроль качества) на вышеуказанной производственной площадке в полном соответствии с требованиями Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза и требованиями контроля качества лекарственных средств, а также, в соответствии со спецификациями, содержащимися в регистрационном досье страны-импортера. Записи по производству, упаковке и анализу проверены и установлено их соответствие требованиям Правил надлежащей производственной практики Евразийского экономического союза»

Сертификат качества № 640 на готовый продукт проверен и в наличии	<input checked="" type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Нет
Разрешаю ввод лекарственного средства в гражданский оборот	<input checked="" type="checkbox"/> Да	<input type="checkbox"/> Нет
Уполномоченное лицо ПАО «Синтез», приказ Минздрава РФ №712 от 03.07.2021 г.:		
Уполномоченное лицо	Дмитрисева Е.Е.	
должность	инициалы, фамилия	

подпись

30 сентября 2025 г.

дата, месяц, год

Для документа

30 сентября 2025 г.

дата, месяц, год