



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000519)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ", Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	191119, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
3	Дата регистрации:	21.01.2022
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	16.11.2023
7	Дата регистрации в референтном государстве:	21.01.2022

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:	Ретиналамин®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Полипептиды сетчатки глаз скота
10	Лекарственная форма:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и парабульбарного введения
11	Дозировка(-и):	5 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного и парабульбарного введения 5 мг (флакон) 22 мг x 10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	комплект водорастворимых полипептиды фракций, выделенных из экстракта сухого Ретиналамин® 5 мг, вспомогательные вещества (глицерин) 051984
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	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ", Россия	Московская обл., г. о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ", Россия	Московская обл., г. о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ", Россия	Московская обл., г. о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ", Россия	Московская обл., г. о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, стр. 5
5	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ", Россия	Московская обл., г. о. Серпухов, п. Оболенск, тер. Квартал А, к. 82, стр. 4

Первый заместитель Министра



(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко