



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(002460)-(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 «Гротекс» (ООО «Гротекс»), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А
3	Дата регистрации:	02.06.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	16.10.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	02.06.2023

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:	Натрия хлорид-СОЛОфарм
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Натрия хлорид
10	Лекарственная форма:	раствор для инфузий
11	Дозировка(-и):	0.9 %
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инфузий, 0.9 % (флакон) 100/200/250/400/500/1000 мл x 1 (пачка картонная) раствор для инфузий, 0.9 % (флакон) 100 мл x 36 (гофрокороб картонный/лоток картонный) (для стационаров) раствор для инфузий, 0.9 % (флакон) 200/250/400/500 мл x 20 (гофрокороб картонный/лоток картонный) (для стационаров) раствор для инфузий, 0.9 % (флакон) 1000 мл x 10

		(гофрокороб картонный/лоток картонный) (для стационаров) раствор для инфузий, 0.9 % (контейнер) 1000 мл x 10 (гофрокороб картонный) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	натрия хлорид 9.0 г, вспомогательное вещество (вода для инъекций)
14	Срок годности:	5 лет

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 «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Российская Федерация	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Российская Федерация	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Российская Федерация	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Российская Федерация	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект, д. 71, корп. 2, лит. А

Заместитель Министра



Е.Г. Камкин