



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(009507)-(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:	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:	31.03.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	31.03.2025

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:	Новокаин
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Прокаин
10	Лекарственная форма:	раствор для инъекций
11	Дозировка(-и):	2.5 мг/мл, 5 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для инъекций, 5 мг/мл (ампула) 2/5/10 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (флакон) 100/200/250/400/500 мл x 1 (пачка картонная); раствор для инъекций, 5 мг/мл (ампула) 2/5/10 мл x 20/50/100 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (флакон) 100 мл x 36 (короб картонный/лоток картонный) (для стационаров); 061225 раствор для инъекций, 2.5 мг/мл, 5 мг/мл (флакон) 200/250/400/500 мл x 20 (короб картонный/лоток

13	Состав лекарственного препарата:	картонный) (для стационаров) прокаина гидрохлорид 2.5/5 мг, вспомогательные вещества (0.1 М раствор хлористоводородной кислоты, вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 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 "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

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.

