



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006600

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ТЕРОФАРМ" (ООО "ТЕРОФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	191119, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	24.11.2020
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	РинФаст®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Инсулин аспарт
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и подкожного введения
Дозировка	100 ЕД/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
инсулин аспарт 100 ЕД [эквивалентно 3.5 мг], вспомогательные вещества (глицерол, фенол, метакрезол, цинка хлорид, натрия хлорид, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия гидроксид и/или кислота хлористоводородная, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного и подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл x 5 (пачка картонная); раствор для внутривенного и подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж + шприц-ручка Ринастра® П) 3 мл x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006600-241120

033314

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 5; Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 5 корп. 1	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 5; Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 5 корп. 1	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 5; Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 5 корп. 1	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Московская обл., городской округ Серпухов, рабочий поселок Оболенск, территория "Квартал А", стр. 4, корп. 82	

Заместитель Министра



О.В. Гриднев