



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-007449

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	191119, г. Санкт-Петербург, ул. Звенигородская, д. 9
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.09.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	РинФаст® Микс 30
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Инсулин аспарт двухфазный
Лекарственная форма	суспензия для 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, метакрезол, фенол, протамина сульфат, цинка хлорид, натрия хлорид, натрия гидрофосфата дигидрат, хлористоводородной кислоты 10% раствор и/или натрия гидроксида 10% раствор, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	суспензия для подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж) 3 мл x 5 (пачка картонная); суспензия для подкожного введения, 100 ЕД/мл (картридж + шприц-ручка Ринастра® П/Ринастра® ПП) 3 мл x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007449-280921

034239

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., г.о. Серпухов, р.п. Оболенск, тер. "Квартал А", стр. 5	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Московская обл., г.о. Серпухов, р.п. Оболенск, тер. "Квартал А", стр. 5	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "ГЕРОФАРМ" (ООО "ГЕРОФАРМ"), Россия
Московская обл., г.о. Серпухов, р.п. Оболенск, тер. "Квартал А", стр. 5	
Московская обл., г.о. Серпухов, р.п. Оболенск, тер. "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	
Московская обл., г.о. Серпухов, р.п. Оболенск, тер. "Квартал А", стр. 5	

Заместитель Министра



(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев