

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**Регистрационное удостоверение**
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(005194)-(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:	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	450077, Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28
3	Дата регистрации:	15.04.2024
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:	15.04.2024

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:	Растан®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Соматропин
10	Лекарственная форма:	раствор для подкожного введения
11	Дозировка(-и):	5 мг/мл (15 МЕ/мл)
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для подкожного введения, 5 мг/мл (15 МЕ/мл) (картридж) 3 мл х 1/5 (пачка картонная); раствор для подкожного введения, 5 мг/мл (15 МЕ/мл) (картридж + шприц-ручка БиоматикПен®2) 3 мл х 1/5 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	соматропин 1.0 мл [в том числе: соматропин 5.0 мг (15 МЕ), вспомогательные вещества (натрия хлорид, полисорбат 20, натрия цитрата дигидрат, фенол, 1 М раствор лимонной 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	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28
2	Первичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28
3	Вторичная упаковка	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28
4	Выпускающий контроль качества	Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Уфимский витаминный завод" (ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА"), Российская Федерация	Республика Башкортостан, г. Уфа, ул. Худайбердина, д. 28

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев