

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**ЛП-№(002460)-(PG-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»), Россия
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:	-
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 х 1 (пачка картонная) раствор для инфузий, 0,9 % (флакон) 100 мл х 30 (короб картонный/ лоток картонный) (для стационаров) 048344 раствор для инфузий, 0,9 % (флакон) 200/250/400/500 мл х 20 (короб картонный/ лоток картонный) (для стационаров)

		раствор для инфузий, 0,9 % (флакон) 1000 мл x 10 (короб картонный/ лоток картонный) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	натрия хлорид 0,9 %, вспомогательные вещества (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»), Россия	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект д. 71, корп. 2, лит. А
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Россия	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект д. 71, корп. 2, лит. А
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Россия	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект д. 71, корп. 2, лит. А
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью «Гротекс», (ООО «Гротекс»), Россия	195279, г. Санкт-Петербург, Индустриальный проспект д. 71, корп. 2, лит. А

Приложение: на 1 л.

Заместитель Министра


 (подпись)
 М.П.

С.В. Глаголев