



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-003523/09

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	ООО "Профит Фарм", Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	127299, г. Москва, ул. Большая Академическая, д. 4, пом. IV
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	13.05.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	26.12.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Джинтропин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Соматропин
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения
Дозировка	4 МЕ, 10 МЕ
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
соматропин 1.33/3.33 мг, вспомогательные вещества (глицин, сахароза, метионин, натрия гидрофосфат, полисорбат 80, натрия дигидрофосфат моногидрат) растворитель - вода для инъекций	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, 4 МЕ, 10 МЕ (флакон) 4/10 МЕ x 5 + растворитель (ампула) 1 мл x 5 + (шприц однодозовый) x 5] x 1 (пачка картонная) [лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, 4 МЕ, 10 МЕ (флакон) 4/10 МЕ x 10/50 + растворитель (ампула) 1 мл x 10/50] x 1 (пачка картонная) лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения, 4 МЕ, 10 МЕ (флакон) 4/10 МЕ x 20 (пачка картонная)

022686

Реквизиты нормативной документации

ЛСР-003523/09-151018

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Генесайенс Фармасьютикалс Ко., Лтд., Китай /
GeneScience Pharmaceutical Co., Ltd, China

72 Tianhe Street, Changchun High&New Technology Industries, Development Zone, Changchun City,
China;

1718 Yueda Road, Changchun High Tech Development Zone, China

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**



Д.В. Костенников