



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(004254)-(PT-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:	Акционерное общество "Медико-биологический научно-производственный комплекс "Цитомед" (АО "МБНПК "Цитомед"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	194356, г. Санкт-Петербург, Орлово-Денисовский проспект, д. 14, строение 1
3	Дата регистрации:	11.01.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	11.01.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	11.01.2024

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:	Простатилен®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Простаты экстракт
10	Лекарственная форма:	раствор для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	5 мг/1.5 мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутримышечного введения, 5 мг/1.5 мл (ампула) 1.5 мл x 5/10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	простаты экстракт (Простатилен®) (в пересчете на водорастворимые пептиды) 5 мг, вспомогательные вещества (вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 года

052920

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 "КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО "КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Россия	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. ба
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО "КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Россия	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. ба
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО "КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Россия	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. ба
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "КОМПАНИЯ "ДЕКО" (ООО "КОМПАНИЯ "ДЕКО"), Россия	Тверская обл., г.о. Вышневолоцкий, п. Зеленогорский, ул. Советская, д. ба

Первый заместитель
Министра



(подпись)

М.П.

В.С. Фисенко