



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

№7892/06/12/14/17

Настоящее регистрационное удостоверение выдано

Стратегия ООО, Российская Федерация

(наименование заявителя с указанием страны заявителя)

и является подтверждением того, что Министерством здравоохранения Республики Беларусь зарегистрировано

РОНКОЛЕЙКИН

(торговое название лекарственного средства, фармацевтической субстанции)

Interleukins

(международное непатентованное наименование)

в лекарственной форме

раствор для инфузий и подкожного введения

Настоящее регистрационное удостоверение не гарантирует закупку указанного лекарственного средства (фармацевтической субстанции).

Информация о лекарственном средстве (фармацевтической субстанции) представлена в приложении к настоящему регистрационному удостоверению.

Дата подтверждения государственной регистрации

03.05.2017

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



Настоящее регистрационное удостоверение действительно с приложением на 3 стр.

№ 0023110

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **РОНКОЛЕЙКИН**
2. Действующее вещество **Интерлейкин-2 человека рекомбинантный**
3. Лекарственная форма **раствор для инфузий и подкожного введения 0,25мг (250000МЕ)**
4. Стандартная упаковка **в ампулах 1мл в упаковке №5**
5. Состав **в 1мл: интерлейкин-2 человека рекомбинантный 0,25мг; вспомогательные вещества: натрия лаурилсульфат, маннитол, дитиотрентол, аммония гидрокарбонат, вода для инъекций**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
 - 6.3. выпускающий контроль качества **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
 - 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **450 RUB**
9. Условия хранения **при температуре от 2 до 8 градусов в защищенном от света месте**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или) листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **РОНКОЛЕЙКИН**
2. Действующее вещество **Интерлейкин-2 человека рекомбинантный**
3. Лекарственная форма **раствор для инфузий и подкожного введения 0,5мг (500000МЕ)**
4. Стандартная упаковка **в ампулах 1мл в упаковке №5**
5. Состав **в 1мл: интерлейкин-2 человека рекомбинантный 0,5мг; вспомогательные вещества: натрия лаурилсульфат, маннитол, дитиотрентол, аммония гидрокарбонат, вода для инъекций**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
 - 6.1. производство готовой лекарственной формы **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
 - 6.2. фасовка и (или) упаковка **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**

Дата подтверждения государственной регистрации

03.05.2017

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра



Handwritten signature of V.D. Shilo

В.Д. Шило



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

Приложение к регистрационному удостоверению №7892/06/12/14/17

Страница 2

- 6.3. выпускающий контроль качества **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
- 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **740 RUB**
9. Условия хранения **при температуре от 2 до 8 градусов в защищенном от света месте**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или)листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет
13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет

1. Торговое название лекарственного средства (фармацевтической субстанции) **РОНКОЛЕЙКИН**
2. Действующее вещество **Интерлейкин-2 человека рекомбинантный**
3. Лекарственная форма **раствор для инфузий и подкожного введения 1мг (1000000МЕ)**
4. Стандартная упаковка **в ампулах 1мл в упаковке №5**
5. Состав **в 1мл: интерлейкин-2 человека рекомбинантный 1мг; вспомогательные вещества: натрия лаурилсульфат, маннитол, дитиотреитол, аммония гидрокарбонат, вода для инъекций**
6. Наименования и адреса объектов производства на следующих этапах:
- 6.1. производство готовой лекарственной формы **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
- 6.2. фасовка и (или) упаковка **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
- 6.3. выпускающий контроль качества **Биотех ООО НПК, Российская Федерация**
- 6.4. иные этапы производства и контроля качества лекарственного средства
7. Срок годности **2 года**
8. Заявленная цена **1650 RUB**
9. Условия хранения **при температуре от 2 до 8 градусов в защищенном от света месте**
10. Наркотическое средство (нужное подчеркнуть) да нет
11. Психотропное вещество (нужное подчеркнуть) да нет
12. Инструкция по медицинскому применению и (или)листок-вкладыш прилагаются (нужное подчеркнуть) да нет

Дата подтверждения государственной регистрации

03.05.2017

Действительно до

бессрочно

Заместитель Министра

М.П.

В.Д. Шило

№ 0023111

13. Макет упаковки прилагается (нужное подчеркнуть) да нет



Дата подтверждения государственной
регистрации

03.05.2017

Действительно до

бесконечно

Заместитель Министра



В.Д. Шило