



**Solagran Limited**

Solagran Limited  
ACN 002 592 396  
Level 11  
492 St Kilda Road  
Melbourne 3004  
Victoria  
Australia  
Tel 61 3 9820 2699  
Fax 61 3 9820 3155

18 March, 2008

**Company Announcement**  
**Regulators Release *Ropren*<sup>®</sup> for Sale in Russia**

On 28 February 2008, Solagran announced to the ASX that Russian regulatory authorities were expected to release its new prescription pharmaceutical *Ropren*<sup>®</sup> for sale in the Russian market within 1 to 1.5 months. The Directors of Solagran are pleased to announce that this final administrative formality was completed sooner than expected and the official release to market has now been received.

Solagran's manufacturing partner Galenopharm is now free to commence production of *Ropren*<sup>®</sup> for sale throughout Russia. Solagran is hopeful that initial production volumes will be sufficient to meet the needs of the main population centres of Moscow and St Petersburg.

Solagran will now turn its attention to ensuring that it is in a position to respond effectively to the significant world wide interest in this product. A plant containing the world's first commercial polyprenols production facility is due to be opened by the Governor of the Tomsk Region, Mr Victor Kress, at 3.00pm tomorrow local time. When operating at full capacity, this facility will generate sufficient polyprenols (*Bioeffective*<sup>®</sup> R) to produce 50-60,000 courses of *Ropren*<sup>®</sup> per annum.

Coming together in the same week, these two events constitute a really major milestone for the company. They mark the beginning of Solagran's transition from a research-focussed biotechnology company into an important player in the international natural pharmaceuticals market.

The Russian pharmaceutical registration process is structured in such a way that approval of a new prescription medicine should take 6-7 years after the successful completion of phased clinical trials. *Ropren*<sup>®</sup> has passed the entire regulatory approval process in just 4 years and 1 month from the receipt of Ministry of Health approval to conduct clinical trials in February 2004. This is an outstanding achievement, and a testament to both the efficacy and the safety of *Ropren*<sup>®</sup>.

The Board wishes to express its appreciation for the efforts of all personnel involved.

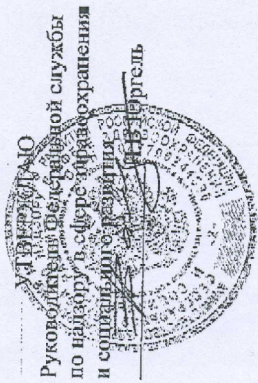
Peter Stedwell

**Company Secretary**

On behalf of the Board of Directors of Solagran Limited

Encl.

For personal use only



Руководитель Федеральной службы по интеллектуальной собственности и патентам в сфере охраны и содействия развитию

РЕШЕНИЕ  
№ РВВ-ПАТ.СТ. 17-03/08

Название организации: ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербург а»  
 Адрес юридический: 193144, Санкт-Петербург, ул. Моисеенко 24-а  
 Адрес производства: 193144, Санкт-Петербург, ул. Моисеенко 24-а

№ п/п	Наименование лекарственного средства	Лекарственная форма	Дозировка	Первичная упаковка и кол-во в первичной упаковке	Потребительская упаковка (первичная ул. (кол-во), вторичная ул. (кол-во))	Регистрационный номер	Нормативный документ	Активная/ле фармацевтическая/ис субстанция/и (наименование, производитель, страна)	Регистрационный номер, нормативный документ
2	Ропрен®	капли для приема внутрь	—	Флакон темного стекла	4г 8г	№ ЛСР-001521/07 от 12.07.2007, срок действия не ограничен	ФСП 42-8584-07	Ропрен, ®, ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга», Россия	ФСП 42-8585-07 №ЛСР-001520/07 от 12.07.2007, срок действия не ограничен

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития подтверждает, что указанные лекарственные средства прошли процедуру государственного контроля качества, эффективности, безопасности и могут быть разрешены ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга» к выпуску в сферу обращения лекарственных средств на территории Российской Федерации.

Решение действительно до срока действия лицензии № 99-04-000017 до 16.12.2009, при условии сохранения в неизменности всех изложенных в нем сведений о лекарственном средстве и об организации, на имя которой лекарственное средство зарегистрировано, а так же условий его производства и контроля качества в соответствии с действующим законодательством.