

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*® 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*® 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*® 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*®.

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.

|      | 1  |   |   |   |
|------|--|---|---|---|
|      | корыо<br>регорацион службы<br>регорансния<br>интик с<br>сор  | Ретистрационный номер,<br>норматавный<br>документ   | ФСП 42-8585-07<br>МоЛСР -001520/07<br>от 12.07.2007,<br>Срок действия не<br>огранитен | средства прошли<br>в фабрика Санкт-<br>х изпоженцых в нем<br>ій его производства в  |
|      | Руковолнования<br>Руковолнования<br>по налоруго сере<br>и сопшти долго р   | Активнал/ые<br>фармацевтическая/не<br>субстанция/<br>(наименование,<br>производитель, страна)             | Ропрен, @.<br>ОАО<br>«Фариансвтичская<br>фабрика Санкт-<br>Петербурга»,<br>Россня     | Федеральная служба по надзору в сфере здраноохранения и социального раззитая подсверждаст, что указанные лекарственные средства прошли<br>процелуру государственного контроля качества, эффективности, бсзопасиости и могут быль разрешены ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкл-<br>Решение действательно до срока действия лицения лекарственных средств на терригория Российской Федерации.<br>Сведений о лекарственном средстве и об организации, ца имя которой лекарственное средство зарегаства в цензменноста всех изпоженшых в нем<br>контроля качества в соответствии с действия лиценки законодательством. |
|      |  | Нормативный<br>Документ   | ФСП 42-8584-07  | кдаст, что указа<br>ъ разрешены О/<br>ой Федерации.<br>ювии сохрацени<br>пво зарегистрир  |
|      | HF. CS.  | Рсгистра-<br>ционцый<br>помер   | Эё. ЛСР-<br>001521/07<br>от 12.072007,<br>срок -<br>лействия це<br>ограничен          | ая подтверл<br>(могут был<br>и Российся<br>09, при усл<br>нное средст   |
|      | Ne <i>BUR PEI</i> IIEHHE<br>Zahkr-Herepőyp-a"<br>HKO 24-a<br>HKO 24-a  | Потребительскам<br>упаковка<br>(первичная ук.<br>(вервичная ук.<br>(кол-во),<br>вторичная уп.<br>(кол-во) |   | тального раззит<br>6 безопасности в<br>га на терригори<br>2017 до 16.12.20<br>0017 до 16.12.20<br>горой лекарстис<br>твом.  |
|      | .№<br>.Мо<br>брика Сан<br>Монсесниса<br>Монсесниса   | Первичная упаковка<br>и кол-во в первичной<br>упаковке  | 29 4.   | ныя и соци<br>пыя и соци<br>пых средсе<br>в ных средсе<br>12 имя кон<br>цодательс   |
|      | ческая фа<br>бург, ул. №   |   | Флакон<br>техного<br>стехна   | воохрансі<br>ла, эффек<br>ларствен<br>лапин, і<br>цем закоі   |
| (15) | иацевтв<br>нацевтви<br>  | Дози-<br>ровка  |   | /<br>я качест<br>епия ле<br>твия да<br>об оргал<br>йствулог   |
|      | ии: ОАО "Фарь<br>: 193144, Санкс   | Лекарственная<br>форма  | кашли для присма<br>ВНУТРь  | и надзору в сфе<br>нного контроля<br>в сферу обран.<br>А средстве и с<br>тветствии с де   |
|      | Ме рид при в произвации: ОАО «Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербур-а" Адрес производства: 193144, Санкт-Петербурт, ул. Монсеенко 24-а | Наименование<br>лекарственного<br>средства  | Poupers®  | Федеральная служба по надзору в сфере здраноокранення и социального раззитая подпеерждаст, что указ<br>процелуру государственного контроля качества, эффективности, бсзопасности и могут быть разрешены О.<br>Петербурга» к выпуску в сферу обращения лекарственных средств на террипории Российской Федерации.<br>Решение действательно до срока действия лицензата № 99-04-000017 до 16.12.2009, при условии сохранси<br>сведений о лекарственном средстве и об ортанизации, ца имя которой лекарственное средство зарегистрир<br>сонтроля качества в соответствия с действующим законодательством.               |
|      | H<br>Aup<br>App  | Ne  | N   | Федера<br>процел<br>Петерб<br>Решены<br>контрол<br>контрол  |