



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

П N015709/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Акционерное общество "ФИНН ФАРМА" (АО "ФИНН ФАРМА"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	119234, г. Москва, вн. тер. г. Муниципальный Округ Раменки, тер. Ленинские Горы, д. 1, строение 77, офис 104-1В
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	06.02.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	14.09.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Метипред
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Метилпреднизолон
Лекарственная форма	таблетки
Дозировка	4 мг, 16 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
метилпреднизолон 4.0/16.0 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, крахмал кукурузный, желатин, магния стеарат, тальк)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, 4 мг, 16 мг (флакон) 30/100 x 1 (пачка картонная) Упаковка "in-bulk": таблетки, 4 мг (флакон) 30/100 x 4700-5100 (короб картонный)
Реквизиты нормативной документации	П N015709/01-150921

050869

