



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N014983/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="12.08.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="06.07.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="25.04.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																		
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Пфайзер Инк."/></p> <p>Страна <input type="text" value="США"/></p>																		
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Солу-Медрол®"/></p>																		
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Метилпреднизолон"/></p>																		
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">500 мг</td> <td>5 лет; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.) или 3 ч (при температуре 20-25 град.)</td> <td rowspan="2">При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 500 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 7.8 мл/ - По рецепту </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1000 мг</td> <td>5 лет; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.) или 3 ч (при температуре 20-25 град.)</td> <td rowspan="2">При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 15.6 мл/ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг	5 лет; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.) или 3 ч (при температуре 20-25 град.)	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 500 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 7.8 мл/ - По рецепту 		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	5 лет; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.) или 3 ч (при температуре 20-25 град.)	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 15.6 мл/ - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																	
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг	5 лет; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.) или 3 ч (при температуре 20-25 град.)	При температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> 500 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 7.8 мл/ - По рецепту 																	
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	5 лет; после приготовления - 24 ч (при температуре 2-8 град.) или 3 ч (при температуре 20-25 град.)	При температуре не выше 25 град.																
		<ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (флаконы) 15.6 мл/ - По рецепту 																	
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Пфайзер МФГ. Бельгия Н.В.</td> <td>Rijksweg 12, 2870 Puurs, Belgium</td> <td>Бельгия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Пфайзер МФГ. Бельгия Н.В.	Rijksweg 12, 2870 Puurs, Belgium	Бельгия								
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна															
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Пфайзер МФГ. Бельгия Н.В.	Rijksweg 12, 2870 Puurs, Belgium	Бельгия															
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																		

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	П N014983/01-250422			2022		Солу-Медрол®	
		2	Изм. №1 к П N014983/01-250422			2022	1	Солу-Медрол®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							глюкокортикостероидное средство
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		H02AB04	Метилпреднизолон						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Метилпреднизолон		Фармация и Апджон Кампани ЭлЭлСи	7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan (MI) 49001, USA	~			~
		Метилпреднизолон		Валдефарм	Parc Industriel d'Incarville, Val De Reuil, 27100, France	~			~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="checkbox"/> ~