



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004520

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ЭНДОКРИННЫЕ ТЕХНОЛОГИИ" (ООО "ЭНДОКРИННЫЕ ТЕХНОЛОГИИ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	121374, г. Москва, ул. Алексея Свиридова, д. 7, этаж 4, комн. 26
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	31.10.2017
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	11.07.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Метопролол
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Метопролол
Лекарственная форма	раствор для внутривенного введения
Дозировка	1 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
метопролола тартрат 1.0 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, вода для инъекций)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного введения, 1 мг/мл (ампула) 5 мл x 5/10 (пачка картонная) раствор для внутривенного введения, 1 мг/мл (ампула) 5 мл x 100/250/500 (коробка картонная/ящик картонный) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004520-311017

042987

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения*Производство готовой лекарственной формы*

Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия

г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2

Первичная упаковка

Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия

г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2

Вторичная/потребительская упаковка

Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия

г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2

Производитель (Выпускающий контроль качества)

Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия

г. Москва, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1

Заместитель Министра

(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев