



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

П N014983/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Пфайзер Инк., США Pfizer Inc.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	235 East 42nd Street, New York, NY 10017, USA
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	12.08.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	25.04.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Солу-Медрол®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Метилпреднизолон
Лекарственная форма	лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	500 мг, 1000 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
метилпреднизолон (в виде метилпреднизолоната натрия сукцинат) 500/1000 мг, вспомогательные вещества (натрия дигидрофосфата моногидрат, натрия гидрофосфат); растворитель (бензиловый спирт, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	[лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 500 мг (флакон) x 1 + растворитель 7.8 мл (флакон) x 1] x 1 (пачка картонная); [лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг (флакон) x 1 + растворитель 15.6 мл (флакон) x 1] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	П N014983/01-250422

041476

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Пфайзер МФГ. Бельгия Н.В., Бельгия /
Pfizer MFG Belgium N.V., Belgium

Rijksweg 12, 2870 Puurs, Belgium

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев

