



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(002022)-(РГ-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Общество с ограниченной ответственностью "Эндокринные технологии" (ООО "Эндокринные технологии"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	119034, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Хамовники, пер. Турчанинов, д. 6, стр.2, помещ.1/2
3	Дата регистрации:	22.03.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	21.03.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	22.03.2023

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	МЕТОПРОЛОЛ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Метопролол
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	1 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	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)
13	Состав лекарственного препарата:	метопролола тартрат 1.0 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, вода для инъекций)
14	Срок годности:	5 лет

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация	109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
2	Первичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация	109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация	109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Федеральное государственное унитарное предприятие "Московский эндокринный завод" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация	109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1

Заместитель Министра



С.В. Глаголев