



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-001297

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Такеда Фармасьютикалс Интернешнл АГ Айерленд Брэнч, Ирландия Takeda Pharmaceuticals International AG Ireland Branch
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Block 2, Miesian Plaza, 50-58 Baggot Street Lower, Dublin 2, D02 HW68, Ireland
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	28.11.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	31.03.2023
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Мезавант
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Месалазин
Лекарственная форма	таблетки кишечнорастворимые с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	1.2 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
месалазин 1200.0 мг, вспомогательные вещества (кармеллоза натрия (7MF), кармеллоза натрия (7HXP), воск карнаубский, стеариновая кислота, кремния диоксид коллоидный, карбоксиметилкрахмал натрия (тип А), тальк, магния стеарат, оболочка [тальк, метакриловой кислоты и метилметакрилата сополимер (1:1), метакриловой кислоты и метилметакрилата сополимер (1:2), триэтилцитрат, титана диоксид, краситель железа оксид красный, макрогол 6000])	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки кишечнорастворимые с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 1.2 г (блистер) 12 x 5 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-001297-160620

047465

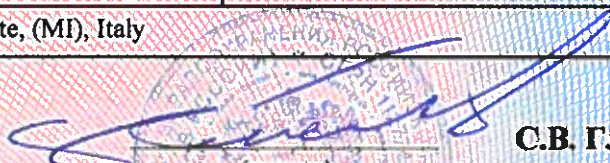
Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Космо С.п.А., Италия/Cosmo S.p.A., Italy

Via C. Colombo, 1, 20045 Lainate, (MI), Italy

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев