



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-002113"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="28.06.2013"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.01.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="25.05.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="17.01.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																				
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Сан Фармасьютикал Индастриз Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																				
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Ивепред"/></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>500 мг</td> <td>3 года; 4 года - растворитель</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">• - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 4 мл/ - По рецепту</td> </tr> <tr> <td rowspan="2">лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td>1000 мг</td> <td>3 года; 4 года - растворитель</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td colspan="2">• - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 8 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	3 года; 4 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		• - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 4 мл/ - По рецепту		лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года; 4 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.		• - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 8 мл/ - По рецепту	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																
		Упаковки																			
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг	3 года; 4 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
		• - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 4 мл/ - По рецепту																			
лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года; 4 года - растворитель	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
		• - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 8 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>Сан Фармасьютикал Медикае Лтд.</td> <td>Survey No. 22 & 24, Village - Ujeti, Post - Baska, Tal - Halol 389 350, Dist - Panchmahal, Gujarat State, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сан Фармасьютикал Медикае Лтд.	Survey No. 22 & 24, Village - Ujeti, Post - Baska, Tal - Halol 389 350, Dist - Panchmahal, Gujarat State, India	Индия										
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																	
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Сан Фармасьютикал Медикае Лтд.	Survey No. 22 & 24, Village - Ujeti, Post - Baska, Tal - Halol 389 350, Dist - Panchmahal, Gujarat State, India	Индия																	
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	ЛП-002113-170120		2020		Ивепред		
		2	Изм. №1 к ЛП-002113-170120		2021	1	Ивепред		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа глюкокортикостероид							
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		Симбиотек Фармалаб Прайвит Лимитед	385/2, Pigdamber, Off A.B. Road, Rau, Indore, 453331, Madhya Pradesh, India	~			~
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"/> ~