



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛС-001630
Дата регистрации:	09.12.2011
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	ООО "Озон", 445351, Россия, г.Жигулевск, ул. Песочная, 11.
Торговое наименование лекарственного препарата:	Метионин
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	Метионин

Лекарственная форма:	таблетки покрытые пленочной оболочкой	Дозировка:	250 мг
----------------------	--	------------	---------------

Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:

Состав:

Действующие вещества:

- Метионин 250,0 мг

Вспомогательные вещества:

- Крахмал картофельный 13,99 мг
- Метилцеллюлоза 2,36 мг
- Целлюлоза микрокристаллическая 60,35 мг
- Стеариновая кислота 3,30 мг
- Гипромеллоза 5,367 мг
- Титана диоксид 2,43 мг
- Краситель азорубин 0,003 мг
- Полисорбат-80 1,20 мг
- Пovidон (поливинилпирролидон) 1,00 мг

002595

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:	
Первичная упаковка:	контейнер полимерный, контурная ячейковая упаковка
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	10, 20, 25, 30, 40, 50 или 100 таблеток
Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	По 10, 25 или 50 таблеток в контурной ячейковой упаковке. По 10, 20, 30, 40, 50 или 100 таблеток в контейнере. По 1 контейнеру или 1, 2, 3, 4, 5, 6, 8 или 10 контурных ячейковых упаковок с инструкцией по применению в картонной пачке.
Реквизиты нормативной документации:	ЛС-001630-091211
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения может иметь приложения, являющиеся его неотъемлемой частью (о чем делается соответствующая запись в государственном реестре лекарственных средств для медицинского применения) и содержащие измененные сведения о наименовании и адресе юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, и о лекарственном препарате для медицинского применения