



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛП-002161
Дата регистрации:	26.07.2013
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	выдано впервые
Регистрационное удостоверение выдано:	со сроком действия 5 лет
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
Торговое наименование лекарственного препарата:	Эзлор
Международное непатентованное наименование или химическое (группировочное) наименование лекарственного препарата:	Дезлоратадин
Лекарственная форма, дозировка (-и):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ): дезлоратадин 5.0 мг, вспомогательные вещества (лактозы моногидрат (сахар молочный) 70.0 мг, целлюлоза микрокристаллическая 12.1 мг, повидон (поливинилпирролидон) 3.0 мг, магния стеарат 0.9 мг, кроскармеллоза натрия 4.0 мг, оболочка - Опадрай II 85F48105 Белый [поливиниловый спирт 1.407 мг, макрогол 3350 0.708 мг, тальк 0.522 мг, титана диоксид 0.363] 3.0 мг)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг (контурная ячейковая упаковка) 10 x 1/2/3/4/5/6/8/10 (пачка картонная); таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 5 мг (банка) 10/20/30/40/50/100 x 1 (пачка картонная)
Условия отпуска	Без рецепта
Реквизиты нормативной документации:	ЛП 002161-260713

002543