



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-005236**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Атолл" (ООО "Атолл"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	06.12.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	со сроком действия 5 лет
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	11.12.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Толизор® иньект
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Лидокаин + Толперизон
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	2.5 мг/мл + 100 мг/мл
<b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>	
лидокаина гидрохлорид в пересчете на сухое вещество 2.5 мг, толперизона гидрохлорид в пересчете на сухое вещество 100.0 мг, вспомогательные вещества (метилпарагидроксибензоат, диэтиленгликоля моноэтиловый эфир, хлористоводородная кислота 0.1M, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 2.5 мг/мл + 100 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная) [раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 2.5 мг/мл + 100 мг/мл (ампула) 1 мл x 5 (пачка картонная) + раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 2.5 мг/мл + 100 мг/мл (ампула) 1 мл x 5 (пачка картонная)] x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005236-061218

028192

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

*Производитель (Все стадии производства)*

Общество с ограниченной ответственностью "Озон"  
(ООО "Озон"), Россия

445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6-А

**Статс-секретарь - заместитель  
Министра**



(подпись)  
М.П.

**Д.В. Костенников**