



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-003608

(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	04.05.2016
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)	19.03.2019
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Ксилометазолин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Ксилометазолин
Лекарственная форма	спрей назальный спрей назальный [с ароматом эвкалипта]
Дозировка	0.05%, 0.1% 0.05%, 0.1%
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
ксилометазолина гидрохлорид 0.50/1.00 мг, вспомогательные вещества (бензалкония хлорид, динатрия эдетат, калия дигидрофосфат, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия хлорид, вода очищенная)	
ксилометазолина гидрохлорид 0.50/1.00 мг, вспомогательные вещества (бензалкония хлорид, динатрия эдетат, калия дигидрофосфат, натрия гидрофосфата дигидрат, натрия хлорид, эвкалипта прутовидного листьев масло, сорбитол, глицерол, макрогола глицерилгидроксистеарат, вода очищенная)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	спрей назальный, 0.05%, 0.1% (флакон) 10/15/18/20 мл x 1 (пачка картонная) спрей назальный [с ароматом эвкалипта], 0.05%, 0.1% (флакон) 10/15/18/20 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-003608-300117

023622

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

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**



Д.В. Костенников