



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-005746

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	27.08.2019
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)	18.06.2021
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ТОЛПИРИЛИД®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Толперизон + [Лидокаин]
Лекарственная форма	раствор для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	100 мг/мл + 2.5 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
толперизона гидрохлорид (в пересчете на сухое вещество) 100.0 мг, лидокаина гидрохлорид (в пересчете на безводное вещество) 2.5 мг, вспомогательные вещества (метилпарагидроксibenзоат, диэтиленгликоля моноэтиловый эфир, 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, 100 мг/мл + 2.5 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 100 мг/мл + 2.5 мг/мл (ампула) 1 мл x 20/25/50 (пачка картонная) (для стационаров); раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 100 мг/мл + 2.5 мг/мл (ампула) 1 мл x 250/500 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005746-270819

037125

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 "Эллара" (ООО "Эллара"), Россия

601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20, стр. 2

Заместитель Министра



О.В. Гриднев