



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-005188**

(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                                                                                                                                                                 | 19.11.2018                                                                                      |
| 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)                                                                    | 21.04.2022                                                                                      |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                                                  |                                                                                                 |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                                                     | Тизанидин                                                                                       |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                                            | Тизанидин                                                                                       |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                                                       | таблетки                                                                                        |
| Дозировка                                                                                                                                                                                                                 | 2 мг, 4 мг                                                                                      |
| <b>Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ</b>                                                                                                      |                                                                                                 |
| тизанидина гидрохлорид 2.288/4.576 мг (в пересчете на тизанидин 2.000/4.000 мг), вспомогательные вещества (лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая (МКЦ-102), стеариновая кислота, кремния диоксид коллоидный) |                                                                                                 |
| Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)                          | таблетки, 2 мг, 4 мг (контурная ячейковая упаковка) 10/20/30 x 1/2/3/4/5/6/10 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                                                        | ЛП-005188-210422                                                                                |

041286

**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

Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6

Заместитель Министра



С.В. Глаголев