



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛС-002359

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохлоповская, д. 25, стр. 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	11.04.2012
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	09.04.2025
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Тимолол-МЭЗ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Тимолол
Лекарственная форма	капли глазные
Дозировка	0.25 %, 0.5 %
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
тимолола малеат 3.42/6.84 мг (в пересчете на тимолол 2.5/5.0 мг), вспомогательные вещества (натрия гидрофосфата додекагидрат, натрия дигидрофосфата дигидрат, бензетония хлорид, натрия гидроксид, вода для инъекций)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	капли глазные, 0.25 %, 0.5 % (тюбик-капельница) 1.5/5 мл x 1/2/4/5/10 (пачка картонная); капли глазные, 0.25 %, 0.5 % (флакон-капельница) 5/10 мл x 1/2 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛС-002359-140622

061095

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация
г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Первичная упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация
г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация
г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "ЭНДОФАРМ"), Российская Федерация
г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Нижегородский, ул. Новохохловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев