



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-004458**

(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                                                                                                                                        | 12.09.2017                                                                                            |
| 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)                                           | 10.03.2022                                                                                            |
| Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:                                                                                                                                         |                                                                                                       |
| Торговое наименование                                                                                                                                                                            | Хлоропирамин                                                                                          |
| Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование                                                                                                                   | Хлоропирамин                                                                                          |
| Лекарственная форма                                                                                                                                                                              | раствор для внутривенного и внутримышечного введения                                                  |
| Дозировка                                                                                                                                                                                        | 20 мг/мл                                                                                              |
| Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ                                                                                    |                                                                                                       |
| хлоропирамина гидрохлорид 20.0 мг, вспомогательные вещества (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, 20 мг/мл (ампула) 1 мл x 5/10 (пачка картонная) |
| Реквизиты нормативной документации                                                                                                                                                               | ЛП-004458-100322                                                                                      |

040812

**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**



(подпись)

**С.В. Глаголев**

М.П.