



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-007651

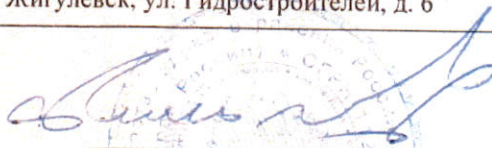
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

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	02.12.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Топирамат
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Топирамат
Лекарственная форма	таблетки, покрытые пленочной оболочкой
Дозировка	25 мг, 50 мг, 100 мг и 200 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
топирамат 25.00/50.00/100.00/200.00 мг, вспомогательные вещества (маннитол, целлюлоза микрокристаллическая (МКЦ-101), крахмал прежелатинизированный, кроскармеллоза натрия, магния стеарат, кремния диоксид коллоидный, оболочка - поливиниловый спирт, макрогол-4000, титана диоксид, тальк)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 25 мг, 50 мг, 100 мг и 200 мг (контурная ячейковая упаковка) 5/7/10/14/15/25/28/30/60 x 1/2/3/4/5/6/7/8/10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007651-021221

034463

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия
Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6	

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев