



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-006683

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	109052, г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	11.01.2021
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	Дорзоламид+Тимолол
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Дорзоламид+Тимолол
Лекарственная форма	капли глазные
Дозировка	20 мг/мл+5 мг/мл
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
дорзоламида гидрохлорид 22.26 мг [в пересчете на дорзоламид основание 20.00 мг], тимолола малеат 6.83 мг [в пересчете на тимолол 5.00 мг], вспомогательные вещества (бензалкония хлорид 50 % раствор эквивалентный 0.075 мг бензалкония хлорида, маннитол, гистеллоза (гидроксипропилцеллюлоза), натрия цитрат, натрия гидроксида раствор 1 М, 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, 20 мг/мл+5 мг/мл (флакон-капельница) 5 мл x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-006683-110121

033424

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 "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2	
<i>Первичная упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 2	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Федеральное государственное унитарное предприятие "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД" (ФГУП "МОСКОВСКИЙ ЭНДОКРИННЫЙ ЗАВОД"), Россия
г. Москва, ул. Новохоловская, д. 25, стр. 1	

Заместитель Министра



В.С. Фисенко