



Министерство здравоохранения и социального
развития

Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер Р N002827/01

Дата регистрации: 22.10.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

22.10.2008

**1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано
регистрационное удостоверение**

ОАО "Холдинг "Эдас", Россия

113191, г. Москва, Варшавское ш., д. 5, кор. 5

**2. Название лекарственного средства
(оригинальное название, если имеется)**

Аллергопент Эдас-930
3. Международное непатентованное
название или другое (если имеется)

4. Код ATХ

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

Calcium carbonicum Hahnemannii [Кальция карбонат субстанция по Ганеману] C9,
Arsenum iodatum [Мышьяка [III] йодид] C6, Nicotiana tabacum [Табак настоящий]
C6, Chamomilla recutita [Ромашка антская] C3, Berberis vulgaris [Барбарис
обыкновенный] C3, вспомогательные вещества: сахарная крупка 100 г

6. Лекарственная форма

гранулы гомеопатические

7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества) Первичная упаковка, количество доз в упаковке,
комплектность упаковки
банки полимерные 10 г, 20 г № 1, пенал-дозаторы № 1, 2

8. Ограничения использования лекарственного средства

Условия отпуска	Особенности применения
Без рецепта	~

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:

Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ОАО "Холдинг "Эдас", Россия 113191, г. Москва, Варшавское ш., д. 5, кор. 5
1.	

Стадия производства:	Производитель
2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ОАО "Холдинг "Элас", Россия 113191, г. Москва, Варшавское ш., д. 5, кор. 5
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ОАО "Холдинг "Элас", Россия 113191, г. Москва, Варшавское ш., д. 5, кор. 5

10.Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-3594-04

Указанное в настоящем регистрационном удостоверении лекарственное средство зарегистрировано в установленном законодательством Российской Федерации порядке. Срок действия регистрационного удостоверения не ограничен при условии сохранения в неизменности всех указанных сведений (за исключением раздела 10). В случае появления каких-либо изменений, юридическое лицо, указанное в разделе 1 настоящего регистрационного удостоверения, должно своевременно представить информацию о таких изменениях в федеральный орган исполнительной власти Российской Федерации, осуществляющий контроль и надзор в сфере обращения лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения может быть приостановлено, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отзвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, причиненного с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Руководитель

Н.В.Юргель



0003538