



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 АТХ** -

**5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)**

Calcium carbonicum Hahnemannii [Кальция карбонат субстанция по Ганеману] С9,  
Arsenum iodatum [Мышьяка [III] йодид] С6, Nicotiana tabacum [Табак настоящий]  
С6, Chamomilla recutita [Ромашка аптечная] С3, Berberis vulgaris [Барбарис  
обыкновенный] С3, 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 N 1; пенал-дозаторы 5 г N 1, 2

**8. Ограничения использования лекарственного средства**

*Условия отпуска*

*Особенности применения*

Без рецепта

**9. Сведения о местах производства лекарственного средства:**

1. 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
---	---

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 отозвано в порядке, установленном законодательством Российской Федерации.

Возмещение ущерба, связанного 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