



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
лекарственного средства

Номер Р N003026/01

Дата регистрации: 26.05.2009

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

26.05.2009

<b>1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение</b>	
Открытое акционерное общество "ЭДАС", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5	
<b>2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)</b>	Стоматип ЭДАС-123
<b>3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)</b>	-
<b>4. Код АТХ</b>	-
<b>5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)</b>	
Mercurius solubilis Hahnemanni Д12, Acidum silicicum (Silicca) Д12, Calendula officinalis Д3, Thuja occidentalis Д3, Tinctura Quercus Д1	
<b>6. Лекарственная форма</b>	
капли гомеопатические	
<b>7. Форма выпуска</b>	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки флаконы темного стекла 25 мл /в комплекте с пробкой-капельницей/ N 1; флакон-капельницы темного стекла 25 мл N 1
<b>8. Ограничения использования лекарственного средства</b>	
<i>Условия отпуска</i>	<i>Особенности применения</i>
Без рецепта	-
<b>9. Сведения о местах производства лекарственного средства:</b>	
1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Открытое акционерное общество "ЭДАС", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5

Стадия производства:	Производитель
2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Открытое акционерное общество "ЭДАС", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Открытое акционерное общество "ЭДАС", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5

### 10. Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-4572-04

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

0005823