



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер Р N002980/01

Дата регистрации: 12.12.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

12.12.2008

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

ОАО "Холдинг "Эдас", Россия

113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5

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

Фитангин Эдас-905

3. Международное непатентованное

название или другое (если имеется)

4. Код ATХ

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

Lachesis mutus C12, Atropa bella-donna C3, Phytolacca americana C3,
вспомогательные вещества : сахарная крупка 100.0 г

6. Лекарственная форма

гранулы гомеопатические

7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества)

Первичная упаковка, количество доз в упаковке,
комплектность упаковки

пенал-дозаторы 5 г № 1, 2;
банки полимерные 10 г, 20 г № 1

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 шоссе, д. 5,
корп. 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 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	ОАО "Холдинг "Элас", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5

10.Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-3460-04

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

0000788