



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного средства**

Номер Р N002200/01

Дата регистрации: 05.03.2009

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

05.03.2009

<b>1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение</b>	
ОАО "Холдинг "Эдас", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5	
<b>2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)</b>	Никостат Эдас-962
<b>3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)</b>	-
<b>4. Код АТХ</b>	-
<b>5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)</b>	
Nicotiana tabacum C30, Strychnos nux-vomica C12, Selenium C12, вспомогательные вещества (сахарная крупинка) - 100 г	
<b>6. Лекарственная форма</b>	
гранулы гомеопатические	
<b>7. Форма выпуска</b>	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
-	банки полимерные 10, 20, 25 г N 1; пенал-дозаторы 5 г N 1, 2
<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	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 "Элэс", 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 "Элэс", Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5

#### 10. Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-4398-04

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

0004869