



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного средства**

Номер Р N002201/01

Дата регистрации: 15.12.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

15.12.2008

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

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

**2. Название лекарственного средства  
(оригинальное название, если имеется)** Ледум Элас-802

**3. Международное непатентованное  
название или другое (если имеется)**

**4. Код ATX**

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

Ledum palustre D3 5.0 г, масло оливковое 95.0 г

**6. Лекарственная форма**

масло гомеопатическое

**7. Форма выпуска**

Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
-	флаконы темного стекла 25 мл № 1

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

**10.Реквизиты нормативной документации**

ФСТ 42-0431-4400-04

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



0000784