



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
лекарственного средства

Номер Р N002975/01

Дата регистрации: 24.11.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

24.11.2008

<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>	Берталис Эдас-955
<b>3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)</b>	-
<b>4. Код АТХ</b>	-
<b>5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)</b>	
Aurum iodatum C6, Berberis vulgaris C3, Inula Helenium C3, Thuja occidentalis C3, Echinacea purpurea C3, Cimicifuga racemosa C6, Sepia officinalis C6, Lycopodium clavatum C6, Digitalis purpurea C6, вспомогательные вещества (сахарная крупка) - 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
-	пенал-дозаторы полимерные 5 г N1, N2, банки полимерные 10 г N1, 20 г N1, 25 г N1
<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



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

**10. Реквизиты нормативной документации**

ФСН 42-0431-4309-04

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