



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер ЛС-000109

Дата регистрации: 18.02.2010

Дата оформления регистрационного
удостоверения

18.02.2010

**1. Название и адрес юридического лица, на имя 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-105

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

4. Код ATX ~

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

Lachesis mutus C12, Atropa bella-donna C3, Phytolacca americana C3,
вспомогательные вещества (спирт этиловый около 30%) - 100 г

6. Лекарственная форма

капли гомеопатические

7. Форма выпуска

| | |
|--|--|
| Дозировка (содержание действующего вещества) | Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки |
| ~ | комплект: (флаконы темного стекла 25 мл N1 + пробки-капельницы N1) N1; флакон-капельницы темного стекла 25 мл N1 |

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 "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 "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

ФСП 42-0431-5145-04

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

Врио руководителя

Е.А.Тельнова



0009967