



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер Р N002992/01

Дата регистрации: 19.12.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

19.12.2008

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

ОАО "Холдинг "Эдас", Россия
113191, г. Москва, Варшавское ш., д. 5, кор. 5

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

Бромхонал Эдас-904

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

-

4. Код АТХ

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

Echinacea purpurea C3, Kalium stibyltartaricum C3, Cephaelis ipecacuanha C3,
Pulsatilla pratensis C3, вспомогательные вещества (сахарная крупка) - 100 г

6. Лекарственная форма

гранулы гомеопатические

7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
	банки полимерные 10, 20 г № 1; пепел-дозаторы 5 г № 1, 2

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 ш., д. 5, кор. 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 ш., д. 5, кор. 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 ш., д. 5, кор. 5

10.Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-3518-04

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

