



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного средства**

Номер Р N002203/01

Дата регистрации: 06.02.2009

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

06.02.2009

|   |   |
|---|---|
| <b>1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение</b>                                      |   |
| ОАО "Холдинг "Эдас", Россия<br>113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5   |   |
| <b>2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)</b>  | Никостен Эдас-961   |
| <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 C3, Gelsemium sempervirens C3, Veratrum album C3, Plantago major C3, 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             |
| -   | (банки полимерные) 10, 20, 25 г N1; (пенал-дозаторы) 5 г N1, N2                   |
| <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<br>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<br>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<br>113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5 |

**10. Реквизиты нормативной документации**

ФСП 42-0431-4310-04

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