



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
лекарственного средства

Номер Р N002979/02

Дата регистрации: 31.10.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

31.10.2008

**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)** Меркур Эдас-134

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

**4. Код АТХ** ~

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

Mercurius solubilis Hahnemanni C6, Barium carbonicum C6, Thuja occidentalis C3,  
Chimaphila umbellata C3, Hamamelis virginiana C3, Pulsatilla pratensis C3,  
вспомогательные вещества (спирт этиловый 30%) - 100 г

**6. Лекарственная форма**  
капли гомеопатические

**7. Форма выпуска**

Дозировка (содержание действующего вещества)

Первичная упаковка, количество доз в упаковке,  
комплектность упаковки

(флаконы темного стекла) 25 мл /в комплекте с  
пробкой-капельницей/ N1; (флакон-капельница  
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 42-0431-3598-04

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 I 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