



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер Р N003838/01

Дата регистрации: 07.08.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

07.08.2008

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)	Артромил Эдас-119
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	-
4. Код АТХ	-
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества) Calcium carbonicum Hahnemanni C6, Sulfur C6, Colchicum autumnale C6, Berberis vulgaris C3, спирт этиловый около 30%	
6. Лекарственная форма капли гомеопатические	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки флакон-капельницы темного стекла 25 мл N 1, флаконы темного стекла 25 мл /в комплекте с пробкой-капельницей/ N 1
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 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 42-0431-3585-04

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

0002177