



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер Р N003039/01

Дата регистрации: 12.12.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

12.12.2008

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

ОАО "Холдинг "Эдас", Россия

113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д.5, кор.5

2. Название лекарственного средства Диаб Эдас-112
(оригинальное название, если имеется)

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

4. Код ATX

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

Calcium carbonicum Hahnemannii C6, Acidum sulfuricum C3, вспомогательные
вещества (спирт этиловый около 30%) - 100 г

6. Лекарственная форма

капли для приема внутрь 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/ N 1; флакон-капельницы темного стекла 25 мл N 1

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 шоссе, 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 шоссе, д.5, кор.5
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковки
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, кор.5

10.Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-4305-04

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, связанныго с вредом, нанесенным здоровью человека вследствие применения лекарственных средств и противоправных действий субъектов обращения лекарственных средств, осуществляется в соответствии с законодательством Российской Федерации

Руководитель

Е.В.Юргель

