



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер ЛС-000110

Дата регистрации: 18.02.2010

Дата оформления регистрационного
удостоверения

18.02.2010

| | |
|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 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) | Бриакон Эдас-103 |
| 3. Международное непатентованное название или другое (если имеется) | ~ |
| 4. Код АТХ | ~ |
| 5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества) | |
| Gelsemium sempervirens C6, Phosphorus C6, Aconitum napellus C3, Bryonia C3, Drosera C3, Toxicodendron quercifolium [Rhus toxicodendron] C3, вспомогательные вещества (спирт этиловый около 30%) - 100 г | |
| 6. Лекарственная форма | |
| капли гомеопатические | |
| 7. Форма выпуска | |
| Дозировка (содержание действующего вещества) | Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки |
| ~ | комплект: (флаконы темного стекла 25 мл N1 + пробки-капельницы N1) N1; флакон-капельницы темного стекла 25 мл N1 |
| 8. Ограничения использования лекарственного средства | |
| <i>Условия отпуска</i> | <i>Особенности применения</i> |
| 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 42-0431-5032-04

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

Врио руководителя



Е.А.Тельнова

0009968