



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер Р N002995/02

Дата регистрации: 19.01.2009

Дата оформления регистрационного
удостоверения

19.01.2009

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)	Селен Эдас-902
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	~
4. Код АТХ	~
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
Conium maculatum C6, Panax ginseng C3, Selenium C12, Phosphorus C6, вспомогательные вещества: (сахарная крупка 100,0 г)	
6. Лекарственная форма	
гранулы гомеопатические	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
	пеналы с крышкой-дозатором 5 г N 1, N 2; банки полимерные 10 г, 20 г N 1
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

ФСЦ 42-0431-3516-04

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



И.В.Юргель

0005298