



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер ЛС-000309

Дата регистрации: 24.03.2010

Дата оформления регистрационного
удостоверения

24.03.2010

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
Открытое акционерное общество "Холдинг "ЭДАС" (ОАО "Холдинг "ЭДАС"), Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Цефалис Эдас-109
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	~
4. Код АТХ	~
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
Chamomilla recutita (ромашка аптечная) С6, Gelsemium sempervirens (гельземий вечнозеленый) С6, Spigelia anthelmia (спигелия противоглистная) С12, 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	
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	Открытое акционерное общество "Холдинг "ЭДАС" (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	Открытое акционерное общество "Холдинг "ЭДАС" (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	Открытое акционерное общество "Холдинг "ЭДАС" (ОАО "Холдинг"ЭДАС"), Россия 113191, г. Москва, Варшавское шоссе, д. 5, корп. 5

10. Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-3513-04

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

0010420