



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного средства**

Номер Р N002813/02

Дата регистрации: 09.02.2009

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

09.02.2009

**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** Пародол Эдас-922  
(оригинальное название, если имеется)

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

**4. Код АТХ**

**5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)**

Hydrargyrum bichloratum (Mercurius sublimatus corrosives) ДЗ, Arnica montana ДЗ,  
Calendula officinalis ДЗ, Echinacea purpurea ДЗ, Plantago major ДЗ, Symphytum  
officinale ДЗ, вспомогательные вещества (сахарная кружка 100.0 г)

**6. Лекарственная форма**

гранулы гомеопатические

**7. Форма выпуска**

Дозировка (содержание действующего вещества)

Первичная упаковка, количество доз в упаковке,  
комплектность упаковки

пенал-дозаторы полимерные 5 г N1, N2;  
банки полимерные 10 г N1, 20 г 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

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 42-0431-3717-04

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

0004275