



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер Р N002994/01

Дата регистрации: 14.10.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

14.10.2008

**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 (оригинальное название, если имеется) Аркальцит Эдас-942

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

4. Код АТХ

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

Arsenum iodatum C3, Thyreoidinum C6, Calcium carbonicum Hahnemanni C6, Fucus
vesiculosus C3; вспомогательные вещества (сахарная крупка 100 г)

6. Лекарственная форма

гранулы гомеопатические

7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества) Первичная упаковка, количество доз в упаковке,
комплектность упаковки

банки полимерные 10, 20, 25 г N 1; пенал-
диззаторы 5 г N 1, 2

8. Ограничения использования лекарственного средства

Условия отпуска

без рецепта

Особенности применения

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, кор.

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) 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, кор. 5

10. Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0431-4233-04

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

0003437