



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного средства**

Номер Р N003017/02

Дата регистрации: 05.11.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

05.11.2008

**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** Ларинол Эдас-117  
(оригинальное название, если имеется)

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

**4. Код АТХ** -

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

Kalium bichromicum [Калия бихромат] С6, Hepar sulphuris [Серная печень по  
Ганеману] С6, Atropa bella-donna [Белладонна-красавка] С3, Echinacea purpurea  
[Эхинацея пурпурная] С6, Thuja occidentalis [Туя западная] С3, вспомогательные  
вещества (спирт этиловый около 30%)

**6. Лекарственная форма**

капли гомеопатические

**7. Форма выпуска**

Дозировка (содержание действующего вещества)

Первичная упаковка, количество доз в упаковке,  
полнота комплектности упаковки  
флаконы темного стекла 25 мл /в комплекте с  
пробкой-капельницей/ N 1; флакон-капельница  
темного стекла 25 мл N 1

**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, кор. 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, 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 42-0431-3714-04

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

0003518