



Регистрационное удостоверение



1	Номер <b>P N002995/01</b>	Дата регистрации <b>27.01.2009</b>	Дата решения <b>27.01.2009</b>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>Бессрочный</b>		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <b>ОАО "Холдинг "Эдас"</b>	Страна <b>Россия</b>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<b>Селен Эдас-102</b>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		капли для приема внутрь гомеопатические	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Холдинг "Эдас"	113191, г. Москва, Варшавское ш., д. 5, корп. 5	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>				
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ФСП 42-0431-5144-04	2005		Селен Эдас-102
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>				
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ			
		~	~			

	классификация		
11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП	<input type="text" value="Нет"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года	<input type="text" value="~"/>