



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер ЛСР-007829/08

Дата регистрации: 06.10.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

19.08.2009

**1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано
регистрационное удостоверение**

ЗАО "Медхим", Россия
446021, Самарская область, г. Сызрань, ул. Заводская, 5

2. Название лекарственного средства Вазелиновое масло

(оригинальное название, если имеется)

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

4. Код ATХ

5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)

вазелиновое масло

6. Лекарственная форма

субстанция

7. Форма выпуска

Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
~	канистры полимерные 4 кг, 9 кг; бутылки из полиэтилентерефталата 4 кг, 4.3 кг; бочки стальные 200±1 кг; бочки полиэтиленовые 190±1кг

8. Ограничения использования лекарственного средства

Условия отпуска	Особенности применения
~	Для производства нестерильных лекарственных средств

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:

Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ЗАО "Медхим", Россия 446021, Самарская область, г. Сызрань, ул. Заводская, д. 5
---	---

Стадия производства:	Производитель
2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ЗАО "Медхим", Россия 446021, Самарская область, г. Сызрань, ул. Заводская, д. 5
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ЗАО "Медхим", Россия 446021, Самарская область, г. Сызрань, ул. Заводская, д. 5

10.Реквизиты нормативной документации

ЛСР-007829/08-061008,
Изменение №1

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



0008226