



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер ЛСР-005886/08

Дата регистрации: 23.07.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

23.07.2008

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
ЗАО "Медхим", Россия 446021, Самарская обл., г. Сызрань, ул. Заводская, д. 5	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Вазелин
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Вазелин
4. Код АТХ	
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
вазелин	
6. Лекарственная форма субстанция	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки (бомки стальные) 160 кг N1; (мешки полиэтиленовые) 20 кг N1; (тара полимерная) 0.8 кг N1
8. Ограничения использования лекарственного средства	
Условия отпуска	Особенности применения
	Для производства нестерильных лекарственных средств
9. Сведения о местах производства лекарственного средства:	
1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ЗАО "Медхим", Россия 446021, Самарская обл., 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 обл., 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 обл., г. Сызрань, ул. Заводская, д. 5

10. Реквизиты нормативной документации

ЛСР-005886/08-230708

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 одновременно 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

0001267