



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер Р N002577/01

Дата регистрации: 07.04.2009

Дата оформления регистрационного
удостоверения

07.04.2009

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)	Ихтиол
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Ихтаммол
4. Код АТХ	
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества) ихтаммол	
6. Лекарственная форма субстанция	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки бочки стальные 50 кг, 100 кг, 200 кг; тара полимерная 1 кг, 10 кг, 20 кг, 40 кг, 50 кг, 60 кг
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

P N002577/01-070409

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



П.В.Юргель

0008266