



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ**  
лекарственного средства

Номер Р N001521/01

Дата регистрации: 11.04.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

12.08.2009

<b>1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение</b>	
Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО"), Россия 192019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А	
<b>2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)</b>	Боярышника настойка
<b>3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)</b>	~
<b>4. Код АТХ</b>	~
<b>5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)</b>	
боярышника плодов 100 г, вспомогательные вещества (спирт этиловый (этанол) 70% достаточное количество до получения 1 л настойки)	
<b>6. Лекарственная форма</b>	
настойка	
<b>7. Форма выпуска</b>	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
~	флаконы оранжевого стекла 25 мл N1; бутылки темного стекла 18 кг; канистры полимерные 4.5 кг, 9 кг, 18 кг
<b>8. Ограничения использования лекарственного средства</b>	
<i>Условия отпуска</i>	<i>Особенности применения</i>
Без рецепта	~
<b>9. Сведения о местах производства лекарственного средства:</b>	
1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО"), Россия 192019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А



	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО"), Россия 192019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "РОСБИО" (ООО "РОСБИО"), Россия 192019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А

**10. Реквизиты нормативной документации**

Р N001521/01-120809

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

0007816