

1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Рекитт Бенкисер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, Nottinghamshire NG90 2DB, United Kingdom
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Рекитт Бенкисер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, Nottinghamshire NG90 2DB, United Kingdom
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Рекитт Бенкисер Хелскэр Интернешнл Лтд, Великобритания Reckitt Benckiser Healthcare International Ltd, United Kingdom Thane Road, Nottingham, Nottinghamshire NG90 2DB, United Kingdom

10. Реквизиты нормативной документации

П N014746/01-100810

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

Врио руководителя



Е.А.Тельнова

0012813