

Министерство здравоохранения и социального развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ

лекарственного средства

спрей назальный дозированный

Номер П N013831/01

Дата регистрации:

15.08.2007

Дата оформления регистрационного удостоверения

23.01.2009

регистрационное удостоверение AO "Ядран" Галенский Лабораторий, Хор "Jadran" Galenski Laboratorij d.d., Croatia 51000, Pulac b.b, Rijeka, Croatia	ватия
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Аква Марис
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	
4. Код АТХ	R01AX10
5. Состав лекарственного средства (дей	ствующие/вспомогательные вещества
Вода Адриатического моря 30%, вода очи	щенная 70%
6. Лекарственная форма	

7. Форма выпуска Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
	(флаконы темного стекла с дозирующим устройством) 30 мл /в комплекте с распылителем/ N1
8. Ограничения использования лекаро	ственного средства
Уеловия отпуска	Особенности применения
Без рецепта	
9. Сведения о местах произволства лег	

ELLENDOTE LEPTERATURA DE LA PROPERTIE DE LA PR

ı.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	AO "Ядран" Галенский Лабораторий, Хорватия "Jadran" Galenski Laboratorij d.d., Croatia 51000, Pulac b.b, Rijeka, Croatia
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	AO "Ядран" Галенский Лабораторий, Хорватия "Jadran" Galenski Laboratorij d.d., Croatia 51000, Pulac b.b, Rijeka, Croatia
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	фактического производства),	AO "Ядран" Галенский Лабораторий, Хорватия "Jadran" Galenski Laboratorij d.d., Croatia 51000, Pulac b.b. Rijeka, Croatia

10.Реквизиты нормативной документации

II N013831/01-150807, Изм. НД №1, Изм. инстр. №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

