

 Министерство здравоохранения и социального развития Российской Федерации Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития		<b>Номер</b> Р N003698/01 <b>Дата регистрации:</b> 04.08.2010 <b>Дата оформления регистрационного удостоверения</b> <b>04.08.2010</b>
<b>РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ</b> лекарственного средства		
<b>1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение</b> ОАО "Троицкий Йодный завод", Россия 353360, Краснодарский край, Крымский район, ст. Троицкая, нефтепромплощадка		
<b>2. Название лекарственного средства</b> Йодоформ <i>(оригинальное название, если имеется)</i>		
<b>3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)</b>		
<b>4. Код ATХ</b>		
<b>5. Состав лекарственного средства ( действующие/вспомогательные вещества)</b> трийодметан		
<b>6. Лекарственная форма</b> субстанция-порошок		
<b>7. Форма выпуска</b> Дуплекс (содержание действующего вещества) Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки пакеты полизтиленовые двойные 150 г; 200 г, 0,5 кг, 1 кг, 3 кг; пакеты полизтиленовые двойные 150 г, 200 г, 0,5 кг, 1 кг, 3 кг; банки 10 г, 25 г, 50 г, 100 г, 250 г, 0,5 кг, 0,75 кг, 1 кг; банки темного стекла 10 г, 25 г, 50 г, 100 г, 250 г, 0,5 кг, 0,75 кг, 1 кг		
<b>8. Ограничения использования лекарственного средства</b>		
Условия отпуска	<i>Особенности применения</i>	
<b>9. Сведения о местах производства лекарственного средства:</b>		

1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего заверяющие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ОАО "Троицкий Ядерный завод", Россия 353360, Краснодарский край, Крымский район, ст. Троицкая, нефтепромплощадка
Стадия производства:	Производитель
2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ОАО "Троицкий Ядерный завод", Россия 353360, Краснодарский край, Крымский район, ст. Троицкая, нефтепромплощадка
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка

**10.Реквизиты нормативной документации**

ФСП 42-0210-0883-04, Изменение №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 целостности 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 пристановлено, 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



0012195