



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер Р N002600/01-2003

Дата регистрации: 17.06.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

17.06.2008

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
ООО "АК Синтвита", Россия 301288, Тульская обл., Киреевский р-н, пос. Шварцевский	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский 8000±2000 для изготовления препарата Гемодез-Н
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Повидон
4. Код АТХ	~
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский 6000 - 10000	
6. Лекарственная форма	
субстанция-порошок	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
-	пакеты полиэтиленовые двойные 6, 7, 8 кг N 3
8. Ограничения использования лекарственного средства	
<i>Условия отпуска</i>	<i>Особенности применения</i>
-	Для производства стерильных лекарственных средств
9. Сведения о местах производства лекарственного средства:	
1. Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	301288, Тульская обл., Киреевский р-н, пос. Шварцевский, ул. Ленина, д. 1

	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	301288, Тульская обл., Киреевский р-н, пос. Шварцевский, ул. Ленина, д. 1
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	301288, Тульская обл., Киреевский р-н, пос. Шварцевский, ул. Ленина, д. 1

10. Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0345-4367-03

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