



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер ЛСР-006426/08

Дата регистрации: 11.08.2008

Дата оформления регистрационного
удостоверения

11.08.2008

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
ЗАО "Канонфарма продакшн", Россия 141100, Московская область, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Фосфонциале®
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Фосфолипиды
4. Код АТХ	A05C
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
сильмар 70 мг [в том числе 50 мг силибина], липоид С 100 200 мг [в пересчете на фосфатидилхолин 188 мг], вспомогательные вещества (кальция фосфата дигидрат, повидон (коллидон 90 F), аэроперл 300 (кремния диоксид коллоидный), магния стеарат, трехалозы дигидрат, капсула - желатин, солнечный закат желтый, титана диоксид)	
6. Лекарственная форма	
капсулы	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
	упаковки ячейковые контурные 10 N 3, 6; 15 N 2, 4
8. Ограничения использования лекарственного средства	
Условия отпуска	Особенности применения
По рецепту	
9. Сведения о местах производства лекарственного средства:	

1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ЗАО "Канонфарма продакшн", Россия 141100, Московская область, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ЗАО "Канонфарма продакшн", Россия 141100, Московская область, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ЗАО "Канонфарма продакшн", Россия 141100, Московская область, г. Щелково, ул. Заречная, д. 105

10. Реквизиты нормативной документации

ЛСР-006426/08-110808

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 I 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

0002556