



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ**
лекарственного средства

Номер ЛСР-000605/09

Дата регистрации: 30.01.2009

Дата оформления регистрационного
удостоверения

30.01.2009

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Песочная, д. 11	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Рибоксин
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Инозин
4. Код АТХ	C01EB
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
инозин 200 мг, вспомогательные вещества: (ядро - целлюлоза микрокристаллическая 40 мг, сахара 40 мг, крахмал картофельный 17 мг, повидон (поливинилпирролидон) 10 мг, кроскармеллоза натрия 6 мг, магния стеарат 3 мг, вода очищенная 4 мг; оболочка - гипромеллоза 5.5 мг, полисорбат-80 1.5 мг, титана диоксид 3 мг)	
6. Лекарственная форма	
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
200 мг	упаковки ячейковые контурные 10 N 1, N 2, N 3, N 4, N 5, N 10; упаковки ячейковые контурные 25 N 1, N 2, N 3, N 4, N 5, N 10; контейнеры полимерные 10, 20, 30, 40, 50, 100 N 1
8. Ограничения использования лекарственного средства	
<i>Условия отпуска</i>	<i>Особенности применения</i>
По рецепту	~

9. Сведения о местах производства лекарственного средства:

1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия Самарская обл., городской округ Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия Самарская обл., городской округ Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	Общество с ограниченной ответственностью "Озон" (ООО "Озон"), Россия Самарская обл., городской округ Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6

10. Реквизиты нормативной документации

ЛСР-000605/09-300109

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