



Министерство здравоохранения и социального  
развития  
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору  
в сфере здравоохранения и  
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ  
УДОСТОВЕРЕНИЕ  
лекарственного средства**

Номер P N003339/02

Дата регистрации: 17.10.2008

Дата оформления регистрационного  
удостоверения

09.12.2009

**1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано  
регистрационное удостоверение**

ООО "Инициум-Фарм", Россия  
142000, Московская обл., г. Домодедово, Каширское ш. д. 7

**2. Название лекарственного средства  
(оригинальное название, если имеется)** Абисил

**3. Международное непатентованное  
название или другое (если имеется)** ~

**4. Код ATХ** D06BX

**5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)**

абисил (пихты сибирской терпены) с содержанием борнилацетата 10% 20 г,  
вспомогательные вещества (подсолнечника масло) - до 100 г

**6. Лекарственная форма**

раствор для местного и наружного применения масляный

**7. Форма выпуска**

Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
20%	флакон-капельницы темного стекла 15, 20, 25 мл N1; флаконы темного стекла 5, 10, 15, 20, 30, 50 мл N1

**8. Ограничения использования лекарственного средства**

Условия отпуска	Особенности применения
Без рецепта	~

**9. Сведения о местах производства лекарственного средства:**

1.	Название, адрес юридического лица, осуществляющего завершающие стадии производства и серийный выпуск лекарственного средства	ОАО "Татхимфармпрепараты", Россия 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260
----	---	--

Стадия производства:	Производитель
2. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ОАО "Татхимфармпрепараты", Россия 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260
Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3. Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ОАО "Татхимфармпрепараты", Россия 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260

**10.Реквизиты нормативной документации**

P N003339/02-171008

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 отзвано 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



0008725