



Министерство здравоохранения и социального
развития
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору
в сфере здравоохранения и
социального развития

**РЕГИСТРАЦИОННОЕ
УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного средства**

Номер ЛС-001920

Дата регистрации: 30.06.2010

Дата оформления регистрационного
удостоверения

30.06.2010

1. Название и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение	
ООО "Росбио", Россия 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А	
2. Название лекарственного средства (оригинальное название, если имеется)	Хлоргексидин
3. Международное непатентованное название или другое (если имеется)	Хлоргексидин
4. Код АТХ	~
5. Состав лекарственного средства (действующие/вспомогательные вещества)	
хлоргексидина раствор для приготовления лекарственных форм 20% 26.6 г/25 мл (экв. 5 г хлоргексидина биглюконата), вспомогательные вещества (спирта этилового 95% (этанол) или медицинского антисептического раствора 95% (этанол) 583 г/718.5 мл, воды очищенной 281 г/до 1000 мл	
6. Лекарственная форма	
спрей для наружного применения спиртовой	
7. Форма выпуска	
Дозировка (содержание действующего вещества)	Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
0.5%	флаконы полиэтиленовые с распылителем 70 мл, 100 мл N1, бутылки полиэтиленовые с распылителем 70 мл, 100 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	ООО "Росбио", Россия 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 10, лит. М
	Стадия производства:	Производитель
2.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ООО "Росбио", Россия 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 10, лит. М
	Стадия производства:	Фасовка и (или) упаковка
3.	Название, адрес юридического лица (места фактического производства), осуществляющего одну или несколько стадий производства лекарственного средства	ООО "Росбио", Россия 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 12, лит. А 193019, г. Санкт-Петербург, ул. Мельничная, д. 10, лит. М

10. Реквизиты нормативной документации

ФСП 42-0252-6961-05, 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 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

Врио руководителя



Е.А.Тельнова