



**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**
(Минздравсоцразвития России)

Рахмановский пер., 3, г. Москва, ГСП-4, 127994
тел.: 628-44-53, факс: 628-50-58

ООО "Санта"

115682, г. Москва,
ул. Шипиловская, д. 64, корп. 1,
оф. 147

04.04.2011 № 31-3-409727

На № _____ от _____

**Решение о внесении изменений в документы,
содержащиеся в регистрационном досье на
зарегистрированный лекарственный
препарат для медицинского применения**

Министерством здравоохранения и социального развития Российской Федерации, на основании представленных документов и данных, в соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 N 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» принято решение о внесении изменений в документы, содержащиеся в регистрационном досье на зарегистрированный лекарственный препарат для медицинского применения

Ультра-адсорб

(торговое наименование лекарственного препарата)

Активированный уголь

(международное непатентованное или химическое наименование лекарственного препарата)

капсулы, 200 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Лаинко С.А., Испания

Poligon Industrial Can Jordi. Avgoda Bizet 8-12 08191 RUBI, Barcelona, Spain

(наименование и адрес места осуществления производства лекарственного препарата)

Лаинко С.А., Испания

Poligon Industrial Can Jordi. Avgoda Bizet 8-12 08191 RUBI, Barcelona, Spain

(наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение)

П N015960/01 от 16.10.2009

(номер регистрационного удостоверения, дата регистрации)

НД 42-13242-04

(нормативная документация)

В соответствии с принятым решением, изменения вносятся:

- 1) в нормативную документацию;
- 2) в инструкцию по применению лекарственного препарата;
- 3) в макеты первичной и вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата.

К решению о внесении изменений прилагаются согласованные документы:

- 1) нормативная документация П N015960/01-040411 на 11 л. в 1 экз.;
- 2) инструкция по применению лекарственного препарата П N015960/01-040411 на 3 л. в 1 экз.;
- 3) макеты первичной и вторичной (потребительской) упаковки лекарственного препарата на 4 л. в 1 экз.

Директор Департамента
государственного регулирования
обращения лекарственных средств



М.Р. Сакаев