



ŚWIADECTWO REJESTRACJI

NR. 8115.....

Na podstawie art. 6 ust. 3 oraz art. 14 ust. 1 Ustawy z dnia 10 października 1991r. o środkach farmaceutycznych, aptekach, hurtowniach i nadzorze farmaceutycznym (Dz. U. Nr 105 poz. 452), po rozpatrzeniu wniosku o wpis do Rejestru Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych

I. Stwierdzam, że środek farmaceutyczny o nazwie:

HEPA - MERZ^R 3000
(Ornithinum asparaginicum)

wytwarzany przez

Merz + Co. GmbH & Co.
D-60318 Frankfurt, Niemcy

został wpisany do Rejestru Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych.

Postać farmaceutyczna, dawka:

granulat do sporządzania roztworu doustnego, 3 g w 5 g granulatu.

Opakowanie: **30 szt., 50 szt., 100 szt. saszetek po 5 g.**

Saszetki z folii trójwarstwowej w tekturowym pudełku.

Okres ważności:

5 lat.

Warunki przechowywania:

Bez specjalnych zaleceń.

Zatwierdzona norma producenta:

Norma producenta z lutego 1994 r.

II. Świadectwo niniejsze ważne jest do dnia:

2003.12.31

Skład:

L-asparaginian L-ornityny

Kwas cytrynowy

Dodatek smakowo-zapachowy cytrynowy

Dodatek smakowo-zapachowy pomarańczowy

Aspartam

Żółcień pomarańczowa E110

Poliwidon 25

Lewuloza

Lek wydawany z apteki na podstawie recepty lekarskiej (Rp).

MINISTER

Krajowy Inspektor Farmaceutyczny
PODSEKRETAŃ STANU

Janina Mańko

*ukli
UBJ*