



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000464)-(РГ-RU)	Дата регистрации	17.12.2021	Дата окончания действия	17.12.2026	Дата решения	17.12.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ							
		Страна	Германия							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Солидаго композитум С								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		раствор для внутримышечного введения гомеопатический	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. • 2.2 мл - ампулы (100 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2.2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту					
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна		
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ	Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany			Германия		
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ	Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany			Германия		
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ	Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany			Германия		
		4	Выпускающий контроль качества	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ	Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany			Германия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<div style="text-align: center;"> Показать инструкции </div>								

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-№(000464)-(РГ-RU)-171221	2021		Солидаго композитум С
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа гомеопатическое средство				
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ			
		~	~			
11	Фармацевтическая субстанция					
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП				<input type="text" value="Нет"/>
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года				<input type="text" value="~"/>