



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N013499/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="27.02.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="23.11.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="23.11.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																														
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Биологише Хайльмиттель Хеель ГмБХ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Германия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Спигелон®"/></p>																														
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="~"/></p>																														
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">таблетки подъязычные гомеопатические</td> <td rowspan="2">~</td> <td>5 лет</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 50 шт. - пеналы - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		таблетки подъязычные гомеопатические	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	• 50 шт. - пеналы - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта																			
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																										
		Упаковки																													
таблетки подъязычные гомеопатические	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.																												
		• 50 шт. - пеналы - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта																													
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Биологише Хайльмиттель Хеель ГмБХ</td> <td>Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany</td> <td>Германия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмБХ	Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany	Германия																				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Биологише Хайльмиттель Хеель ГмБХ	Dr.-Reckeweg-Str. 2-4, 76532, Baden-Baden, Germany	Германия																											
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																														
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>П N013499/01-270208</td> <td>2008</td> <td></td> <td>Спигелон®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N013499/01-270208</td> <td>2011</td> <td>1</td> <td>Спигелон®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N013499/01-270208</td> <td>2016</td> <td>2</td> <td>Спигелон®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к П N013499/01-270208</td> <td>2018</td> <td>3</td> <td>Спигелон®</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к П N013499/01-270208</td> <td>2020</td> <td>4</td> <td>Спигелон®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N013499/01-270208	2008		Спигелон®	2	Изм. №1 к П N013499/01-270208	2011	1	Спигелон®	3	Изм. №2 к П N013499/01-270208	2016	2	Спигелон®	4	Изм. №3 к П N013499/01-270208	2018	3	Спигелон®	5	Изм. №4 к П N013499/01-270208	2020	4	Спигелон®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																											
1	П N013499/01-270208	2008		Спигелон®																											
2	Изм. №1 к П N013499/01-270208	2011	1	Спигелон®																											
3	Изм. №2 к П N013499/01-270208	2016	2	Спигелон®																											
4	Изм. №3 к П N013499/01-270208	2018	3	Спигелон®																											
5	Изм. №4 к П N013499/01-270208	2020	4	Спигелон®																											
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа"/></p> <p><input type="text" value="гомеопатическое средство"/></p>																														

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="~"/>