



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000217)-(РГ-RU)		Дата регистрации	11.05.2021		Дата окончания действия	11.05.2026		Дата решения	13.01.2022		
		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	Ангин-Хель СД											
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~											
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения								
		таблетки для рассасывания гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. • 50 шт. - пеналы - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта								
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	Показать инструкции											
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование					
		1	ЛП-№(000217)-(РГ-RU)-130122			2022		Ангин-Хель СД					

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа		
		прочие препараты для лечения заболеваний полости рта		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ	
		R02AX	Другие препараты для лечения заболеваний горла	
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="~"/>