



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000456)-(РГ-RU)		Дата регистрации	15.12.2021		Дата окончания действия	15.12.2026		Дата решения	14.08.2023	
	Дата переоформления	14.08.2023		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	Траумель® С										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения							
		капли для приема внутрь гомеопатические	~	5 лет	Упаковки							
				В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град. • 30 мл - флаконы - пачки картонные - 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				
		5	Выпускающий контроль качества	Дрэм Фарма ГмбХ	Grunbergstrasse 15, 1120, Vienna, Austria			Австрия				
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-№(000456)-(РГ-РУ)-140823	2023	Траумель® 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="~"/>