



Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛП-№(001364)-(РГ-RU)		Дата регистрации 01.11.2022		Дата решения 01.11.2022	
Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный						
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование Биологише Хайльмиттель Хеель ГмбХ	Страна Германия			
3	Торговое наименование лекарственного препарата Пульсатилла композитум					
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование ~					
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		раствор для внутримышечного введения гомеопатический	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	
					• 2.2 мл - ампулы (100 шт.) - пачки картонные - Без рецепта • 2.2 мл - ампулы (5 шт.) - 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
7	Инструкция по применению лекарственного препарата					
Показать инструкции						

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-№(001364)-(РГ-RU)-011122	2022		Пульсатилла композитум
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				
		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				