



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(001702)-(РГ-RU)		Дата регистрации	20.01.2023		Дата решения	21.09.2023	
		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	Струмель® Т							
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	Производитель (Все стадии, включая 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-№(001702)-(РГ-RU)-210923	2023		Струмель® Т			
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	<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>