



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000518)-(РГ-RU)		Дата регистрации	21.01.2022		Дата окончания действия	21.01.2027		Дата решения	18.04.2023	
	Дата переоформления	18.04.2023		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	Лимфомиозот®										
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					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<div style="border: 1px solid black; display: inline-block; padding: 2px 10px;">Показать инструкции</div>										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование					
		1	ЛП-№(000518)-(РГ-RU)-130922		2022		Лимфомиозот®					

9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>	
	гомеопатическое средство		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>	<b>АТХ</b>
	~	~	
11	Фармацевтическая субстанция		
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>	<input type="text" value="Нет"/>  <input type="text" value="~"/>