



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000268)-(РГ-RU)		Дата регистрации	08.06.2021		Дата окончания действия	08.06.2026		Дата решения	30.09.2022	
	Дата переоформления	07.10.2021		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	Кралонин®										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~										
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения							
		капли для приема внутрь гомеопатические	~	3 года	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="text-align: center;"> <a href="#">Показать инструкции</a> </div>										
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование				
		1	ЛП-№(000268)-(РГ-RU)-300922			2022		Кралонин®				

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="~"/>