



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000457)-(РГ-RU)	Дата регистрации	15.12.2021	Дата окончания действия	15.12.2026	Дата решения	09.02.2023	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	Церебрум композитум® Н								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
					Упаковки					
		раствор для инъекций гомеопатический	~	5 лет	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.					
		<ul style="list-style-type: none"> • 2.2 мл - ампулы (100 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2.2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 								
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	<p style="text-align: center;">Показать инструкции</p>								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование				

		1	ЛП-№(000457)-(ПГ-RU)-090223	2023		Церебрум композитум® Н
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="~"/>