



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-№(000422)-(РГ-RU)	Дата регистрации	15.11.2021	Дата окончания действия	15.11.2026	Дата решения	15.11.2021
					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	Ньюрексан®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения		
		таблетки для рассасывания гомеопатические	~	5 лет; после вскрытия - 1 год		Упаковки При температуре не выше 30 град.		
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 100 шт. - контейнеры - пачки картонные (100 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 50 шт. - контейнеры - пачки картонные (50 шт.) - Без рецепта</li> </ul>				
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-N (000422)-(РГ-RU)-151121	2021	Ньюрексан®
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="~"/>