



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я
м. Київ

РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ № UA/15302/01/01

Рішення про державну *перереєстрацію* лікарського засобу затверджене
наказом МОЗ України від **21.04.2021 № 779**.

Згідно зі статтями 9, 9¹ Закону України "Про лікарські засоби" та
постановою Кабінету Міністрів України від 26 травня 2005 року № 376 "Про
затвердження Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських
засобів і розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)"

лікарський засіб

**МУКОКЕЛЬ D5,
розчин для ін'єкцій**

перереєстрований в Україні безстроково.

Термін дії реєстраційного посвідчення на території України **необмежений**.

Заявник та його місцезнаходження

*САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина
Хасселер Штайнвег 9, 27318 Хойя, Німеччина
SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG, Germany
Hasseler Steinweg 9, 27318 Noya, Germany*

Реєстраційне посвідчення оформлене 22.04.2021.

РП 034083



ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **МУКОКЕЛЬ D5**

Лікарська форма, дозування:
розчин для ін'єкцій

Шлях введення: *внутрішньом'язовий, підшкірний, внутрішньовенний*

Код АТХ: *гомеопатичний засіб*

Показання:
захворювання судинної системи, пов'язані з розладом циркуляції крові

Вид, розмір та комплектність упаковки:
розчин для ін'єкцій, по 1 мл в ампулі; по 10 або 50 ампул у картонній пачці

Термін придатності: *5 років*

Виробник(и) лікарського засобу:
*САНУМ-Кельбек ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина
Хасселер Штайнвег 9, Цех 2-6, 27318 Хойя, Німеччина
SANUM-Kehlbeck GmbH & Co. KG, Germany
Hasseler Steinweg 9, Werke 2-6, 27318 Hoya, Germany*

ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма, дозування:

*МУКОКЕЛЬ D5,
розчин для ін'єкцій*

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Діючі речовини:

*1 ампула (1 мл) містить *Mucor racemosus* D5 – 1,0 мл*

Допоміжні речовини:

натрію хлорид, вода для ін'єкцій

Генеральний директор Директорату
фармацевтичного забезпечення



О.О. Комаріда