



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-001652	Дата регистрации	20.10.2011	Дата решения	07.11.2023
	Дата переоформления	28.12.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Бионорика СЕ			
	Страна	Германия				
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Тонзипрет®				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
		таблетки для рассасывания гомеопатические	~	3 года	Упаковки При температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none"> <li>• 25 шт. - блистеры - коробки картонные (25 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 25 шт. - блистеры (2 шт.) - коробки картонные (50 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 25 шт. - блистеры (4 шт.) - коробки картонные (100 шт.) - Без рецепта</li> <li>• 25 шт. - блистеры (8 шт.) - коробки картонные (200 шт.) - Без рецепта</li> </ul>	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Бионорика СЕ	Kerschensteinerstrasse 11-15, 92318 Neumarkt, Germany	Германия
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Бионорика СЕ	Kerschensteinerstrasse 11-15, 92318 Neumarkt, Germany	Германия
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Роттендорф Фарма ГмбХ	Ostenfelder Strasse 51-61, 59320 Ennigerloh, Germany	Германия
		4	Выпускающий контроль качества	Бионорика СЕ	Kerschensteinerstrasse 11-15, 92318 Neumarkt, Germany	Германия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<p style="text-align: center;"><a href="#">Показать инструкции</a></p>				

8	Нормативная документация	<b>№ п/п</b>	<b>Номер НД</b>	<b>Год</b>	<b>№ изм</b>	<b>Наименование</b>
		1	ЛС-001652-281221	2021		Тонзипрет®
		2	Изм. №1 к ЛС-001652-281221	2023	1	Тонзипрет®
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	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="~"/>