## Регистрационное удостоверение

Государственный реестр лекарственных средств



1	Номер П N015014/01			Дата регис	страции	14.08.2008		pe			)22
	Дата переоформления 15.11.2022						Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата			льпен Фарма ГмбХ ермания							
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Рин	итал								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~									
5	Φ	Лекарственная форма Дозі			Дозировка	Срок годности	рок годности Условия Упаковки				
							5 лет				
	Формы выпуска	таблетки для рассасывания гомеопатические				~		1 2	ти картонные (100 шт	г.) - Без рецепт	та
6	Сведения о стадиях производства	№ п/ п	C	тадия производства			Производитель		Адрес производит	теля	Страна
		1	Производит			ойче Хомеопати-Унион ДХУ- оцнаймиттель ГмбХ & Ко.КГ			Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany		Германия
		2 Упаковщик/фасов третичная упаков		фасовщик (вторичная/ паковка)	До	ктор Вильма			Willmar-Schwabe-Strasse 4, 76227 Karlsruhe, Germany		Германия
		3	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)			Доктор Вильмар Швабе ГмбХ & Ко. КГ			Willmar-Schwabe-Strasse 4, 76227 Karlsruhe, Germany		
		4	4 Производитель (готовой ЛФ)			Доктор Вильмар Швабе ГмбХ & Ко. КГ			Willmar-Schwabe-Strasse 4, 76227 Karlsruhe, Germany		
		5	5 Выпускающий контроль качества			Дойче Хомеопати-Унион ДХУ- Арцнаймиттель ГмбХ & Ко.КГ			Ottostrasse 24, 76227 Karlsruhe, Germany		Германия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата						Показать инструкции				

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	Π N015014/01-190418	2018		Ринитал			
		2	Изм. №1 к П N015014/01-190418	2020	1	Ринитал			
		3	Изм. №2 к П N015014/01-190418		2	Ринитал			
9	Фармако-терапевтическая	гическая Фармако-терапевтическая группа							
	группа	гомеопатическое средство							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код ATX ATX ~							
11	Фармацевтическая субстанция								
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							
12	Особые отметки	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							