

I PRIEDAS
PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Tonsilgon N dengtos tabletės

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 dengtoje tabletėje yra šių veikliųjų medžiagų miltelių:

8 mg *Althaeae officinalis* L., radix (svilarožių šaknų),
4 mg *Quercus robur* L., *Q. petraea* (Matt.) Liebl. ir *Q. pubescens* Willd., cortex (ąžuolų žievės),
6 mg *Matricaria recutita* L. (*Chamomilla recutita* (L), *Rauschert*) flos (ramunėlių žiedų),
4 mg *Taraxacum officinale* F.H.Wigg. herba (kiaulpienių žolės),
10 mg *Equisetum arvense* L. herba (asiūklių žolės),
4 mg *Achillea millefolium* L., herba (kraujažolių žolės),
12 mg *Juglans regia* L., folium (riešutmedžių lapų).

Pagalbinės medžiagos kurių poveikis žinomas: gliukozė monohidratas (0,929 mg), sacharozė (63,096 mg), laktozė monohidratas (51,523 mg).

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

3. FARMACINĖ FORMA

Dengta tabletė (tabletė).

Šviesiai melsvos, apvalios, abipus išgaubtos, lygiu paviršiumi dengtos tabletės.

4. KLINIKINĖ INFORMACIJA

4.1 Terapinės indikacijos

Tradicinis augalinis preparatas, kurio indikacijos pagrįstos tik ilgalaikiu vartojimu, skirtas dažnai pasikartojančiam viršutinių kvėpavimo takų, ypač tonzilių, uždegimui gydyti.

4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas

Dozavimas

Amžius	Dozavimas esant ūminiams ligos simptomams	Dozavimas ūminiams ligos simptomams susilpnėjus
Suaugusiesiems ir paaugliams nuo 12 metų	2 tabletės 5–6 kartus per parą	2 tabletės 3 kartus per parą

Vaikų populiacija

Amžius	Dozavimas esant ūminiams ligos simptomams	Dozavimas ūminiams ligos simptomams sumažėjus
6–11 metų vaikams	1 tabletė 5–6 kartus per parą	1 tabletė 3 kartus per parą

Vaistinio preparato vartojimą rekomenduojama tęsti dar vieną savaitę ūminiams ligos simptomams praėjus.

Vaikų populiacija

Jaunesniems kaip 6 metų vaikams

Tonsilgon N saugumas ir veiksmingumas jaunesniems kaip 6 metų amžiaus vaikams neištirti. Jaunesniems kaip 6 metų amžiaus vaikams vartoti nerekomenduojama.

Vartojimo metodas

Dengtas tabletes reikia išgerti nepadalintas (jų negalima kramtyti arba čiulpti), užgeriant stikline vandens arba kitokio skysčio.

4.3 Kontraindikacijos

- Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai;
- Žinoma alergija graižaziedžių šeimos augalams.

4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės

Jeigu simptomai išlieka ilgiau nei savaitę arba atsiranda tokių simptomų kaip dusulys, karščiavimas, pūlingi ar kruvini skrepliai, kreipkitės į gydytoją.

Šio vaistinio preparato sudėtyje yra gliukozės, laktozės ir sacharozės. Šio vaistinio preparato negalima skirti pacientams, kuriems nustatytas retas paveldimas sutrikimas – galaktozės netoleravimas, *Lapp* laktazės stygius, fruktozės netoleravimas, gliukozės ir galaktozės malabsorbcija arba sacharazės ir izolmatazės stygius.

Vartojant vaistų, kurių sudėtyje yra ramunėlių žiedų, gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijų. Padidėjusio jautrumo reakcijų taip pat gali pasireikšti žmonėms, kurių padidėjęs jautrumas kitiems graižaziedžių šeimos augalams (pvz., kiecīui, kraujažolei, chrizantemoms, sidabrakrūmiui ir kt.).

Vaikų populiacija

Vaistinio preparato nerekomenduojama vartoti jaunesniems kaip 6 metų amžiaus vaikams.

4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika

Šiuo metu nėra žinoma apie sąveiką su kitais vaistiniais preparatais.

Vartojant vaistinių preparatų, kurių sudėtyje yra ažuolo žievės, gali sumažėti alkaloidų ir kitų šarminių organinių junginių absorbcija.

4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis

Nėštumas

Nėra duomenų apie Tonsilgon N poveikį nėščiosioms ir neatlikta jokių reprodukcinio toksiškumo tyrimų. Reikėtų vengti vartoti Tonsilgon N nėštumo metu.

Žindymas

Nėra žinoma, ar veikliosios medžiagos arba jų metabolitai išsiskiria į moters pieną. Negalima atmesti pavojaus žindomam vaikui. Tonsilgon N neturėtų būti vartojamas žindymo laikotarpiu.

Vaisingumas

Duomenų apie vaistinio preparato poveikį vaisingumui nėra.

4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus

Tonsilgon N gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

4.8 Nepageidaujamas poveikis

Nepageidaujamo poveikio reiškiniams apibūdinti naudojamos šios dažnio kategorijos:

Labai dažni ($\geq 1/10$), dažni (nuo $\geq 1/100$ iki $< 1/10$), nedažni (nuo $\geq 1/1000$ iki $< 1/100$), reti (nuo $\geq 1/10\ 000$ iki $< 1/1000$), labai reti ($< 1/10\ 000$), dažnis nežinomas (negali būti įvertintas pagal turimus duomenis).

Imuninės sistemos sutrikimai

Dažnis nežinomas. Alerginės odos reakcijos (pvz., egzema, dilgėlinė, kraujotakos sutrikimai).

Virškinimo trakto sutrikimai

Nedažni. Skrandžio ir žarnyno sutrikimai.

Jei pasireiškė pirmieji padidinto jautrumo ar alerginės reakcijos požymiai, būtina nutraukti Tonsigon N vartojimą.

Pranešimas apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamas nepageidaujamas reakcijas, pastebėtas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamas nepageidaujamas reakcijas, užpildę interneto svetainėje <http://www.vvkt.lt/> esančią formą, ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT 09120 Vilnius), faksu (nemokamu fakso numeriu (8 800) 20 131), elektroniniu paštu (adresu NepageidaujamaR@vvkt.lt), per interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>).

4.9 Perdozavimas

Pranešimų apie perdozavimą negauta.

Gydymas perdozavus

Perdozavus pradėti simptominių gydymą.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Tradicinis augalinis vaistas.

5.1 Farmakodinaminės savybės

Ikiklinikinių *in vitro* tyrimų rezultatai parodė, kad Tonsilgon N pasižymi imuninės sistemos moduliaciniu poveikiu (t. y. didina fagocitinių ir natūralių ląstelių žudikių kiekį). *In vitro* ir *in vivo* tyrimų metu įrodyta, kad Tonsilgon N pasižymi priešūždegiminiu poveikiu.

Priešbakteriniai ir priešvirusiniai Tonsilgon N poveikiai buvo pastebėti *in vitro* tyrimų metu su kvėpavimo takų infekcijas sukeliančių bakterijų ir virusų štamais (atitinkamai *S. pneumoniae* ir respiraciniu sincitiniu virusu).

5.2 Farmakokinetinės savybės

Nėra tyrimų apie farmakokinetiką ir biologinį prieinamumą, kadangi ne visos veikliosios medžiagos yra detalai iširtos.

5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys

Nėra atlikta reprodukcinio toksiškumo ir kancerogeniškumo tyrimų.

Tonsilgon N tyrime *in vitro*, atlikus *Salmonella typhimurium* atgalinių mutacijų testą (*AMES*), mutageninio ar genotoksinio poveikio su metaboline aktyvacija arba be jos nebuvo nustatyta.

6. FARMACINĖ INFORMACIJA

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Tabletės branduolys

Gliukozė monohidratas

Bulvių krakmolas

Laktozė monohidratas

Stearino rūgštis

Kukurūzų krakmolas

Bevandenis koloidinis silicio dioksidas

Tabletės dangalas

Kalcio karbonatas

Modifikuotas kukurūzų krakmolas

Gliukozė monohidratas

Kukurūzų krakmolas

Bevandenis koloidinis silicio dioksidas

Montanglikolio vaškas

Povidonas (K25, K30)

Natūralusis ricinų aliejus

Šelakas

Sacharozė

Talkas

Indigotinas (E132)

Titano dioksidas (E171).

6.2 Nesuderinamumas

Duomenys nebūtini.

6.3 Tinkamumo laikas

2 metai.

6.4 Specialios laikymo sąlygos

Laikyti ne aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys

Vidinė pakuotė. PVC/PVDC aliuminio folijos lizdinė plokštelė, kurioje yra 25 dengtos tabletės.

Išorinė pakuotė. Kartono dėžutė, kurioje yra 50 arba 100 dengtų tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti

Specialių reikalavimų nėra.

7. REGISTRUOTOJAS

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11–15
92318 Neumarkt
Vokietija
Tel. +49-9181-23190
Faksas +49-9181-231265
El. Paštas: info@bionorica.de

8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

N50 – LT/1/10/2284/001
N100 – LT/1/10/2284/002

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2011 m. sausio mėn. 17 d.
Paskutinio perregistravimo data 2016 m. rugpjūčio mėn. 2 d.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2016 m. rugpjūčio mėn. 2 d.

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt>

II PRIEDAS

REGISTRACIJOS SĄLYGOS

- A. GAMINTOJAS, ATSAKINGAS UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**
- B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**

A. GAMINTOJAS, ATSAKINGAS UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ

Gamintojo (-ų), atsakingo (-ų) už serijų išleidimą, pavadinimas (-ai) ir adresas (-ai)

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt
Vokietija

B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI

Nereceptinis vaistinis preparatas.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS

KARTONO DĖŽUTĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Tonsilgon N dengtos tabletės

Tradicinis augalinis vaistinis preparatas, kurio indikacijos pagrįstos tik ilgalaikiu vartojimu.

2. VEIKLIOJI MEDŽIAGA IR JOS KIEKIS

1 dengtoje tabletėje yra:

Althaeae radix	8 mg
Quercus cortex	4 mg
Chamomillae flos	6 mg
Taraxaci herba	4 mg
Equiseti herba	10 mg
Millefolii herba	4 mg
Juglandis folium	12 mg

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS

Sudėtyje yra: glucosum, lactosum, saccharum.

4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

Dengtos tabletės

50 tablečių
100 tablečių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.

Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)

Jei preparato vartojimas neveiksmingas arba sukelia šalutinį poveikį, nepaminėtą ant pakuotės ar pakuotės lapelyje, būtina pasitarti su gydytoju arba vaistininku

8. TINKAMUMO LAIKAS

Tinka iki {mm.MMMM}

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti ne aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad preparatas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11–15
92318 Neumarkt
Vokietija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS

N50 – LT/1/10/2284/001
N100 – LT/1/10/2284/002

13. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

Nereceptinis vaistinis preparatas.

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

Tradicinis augalinis preparatas, kurio indikacijos pagrįstos tik ilgalaikiu vartojimu, skirtas dažnai pasikartojančiam viršutinių kvėpavimo takų, ypač tonzilių, uždegimui gydyti.

Dozavimas. *Suaugusiems žmonėms ir paaugliams nuo 12 metų amžiaus. Ūminiai ligos simptomai:* gerti po 2 tabletes 5–6 kartus per parą. *Ūminiams ligos simptomams sumažėjus:* po 2 tabletes 3 kartus per parą.

Dozavimas 6–11 amžiaus vaikams: skaitykite pakuotės lapelyje.

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Tonsilgon N

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Tonsilgon N tabletės

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

BIONORICA SE

3. TINKAMUMO LAIKAS

{mm.MMMM}

4. SERIJOS NUMERIS

{numeris}

5. KITA

B. PAKUOTĖS LAPELIS

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui

Tonsilgon N dengtos tabletės

Svilarožių šaknys, qžuolų žievė, ramunėlių žiedai, kiaulpienių žolė, asiūklių žolė, kraujažolių žolė, riešutmedžių lapai

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip aprašyta šiame lapelyje arba kaip nurodė gydytojas arba vaistininkas.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu norite sužinoti daugiau arba pasitarti, kreipkitės į vaistininką.
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją arba vaistininką arba slaugytoją. Žr. 4 skyrių.
- Jeigu per 7 dienas Jūsų savijauta nepagerėjo arba net pablogėjo, kreipkitės į gydytoją.

Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra Tonsilgon N ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Tonsilgon N
3. Kaip vartoti Tonsilgon N
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Tonsilgon N
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Tonsilgon N ir kam jis vartojamas

Tradicinis augalinis preparatas, kurio indikacijos pagrįstos tik ilgalaikiu vartojimu, skirtas dažnai pasikartojančiam viršutinių kvėpavimo takų, ypač tonzilių, uždegimui gydyti.

2. Kas žinotina prieš vartojant Tonsilgon N

Tonsilgon N vartoti negalima:

- jeigu yra alergija veikliosioms medžiagoms arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje);
- jeigu yra alergija graižaziedžių šeimos augalams.

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Jeigu simptomai išlieka ilgiau nei vieną savaitę arba atsiranda tokių simptomų kaip dusulys, karščiavimas, pūlingi ar kruvini skrepliai, kreipkitės į gydytoją.

Vartojant vaistų, kurių sudėtyje yra ramunėlių žiedų, gali pasireikšti padidėjusio jautrumo reakcijų. Padidėjusio jautrumo reakcijų taip pat gali pasireikšti žmonėms, kurių padidėjęs jautrumas kitiems graižaziedžių šeimos augalams (pvz., kiečiui, kraujažolei, chrizantemoms, sidabrakrūmiui ir kt.).

Vaikams

Jaunesniems kaip 6 metų amžiaus vaikams Tonsilgon N tablečių vartoti nerekomenduojama, nes duomenų apie veiksmingumą ir saugumą nepakanka.

Kiti vaistai ir Tonsilgon N

Apie sąveika su kitais vaistais nežinoma.

Vartojant vaistų, kurių sudėtyje yra ažuolo žievės, gali sumažėti alkaloidų (pvz., kosulį slopinančių vaistų, kurių sudėtyje yra kodeino) ir kitų panašių vaistų pasisavinimą.

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

Tonsilgon N vartojimas su maistu

Duomenų apie sąveiką su maistu nėra.

Nėštumas ir žindymo laikotarpis

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia, arba planuojate pastoti, tai, prieš vartodama šį vaistą, pasitarkite su vaistininku.

Nerekomenduojama vartoti Tonsilgon N dengtų tablečių nėštumo metu. Tonsilgon N dengtų tablečių nereikėtų vartoti žindyvėms.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Tonsilgon N gebėjimo vairuoti ir valdyti mechanizmus neveikia arba veikia nereikšmingai.

Tonsilgon N sudėtyje yra gliukozės, laktozės ir sacharozės.

Jeigu gydytojas Jums yra sakęs, kad netoleruojate kokių nors angliavandenių, kreipkitės į jį prieš pradėdami vartoti šį vaistą.

3. Kaip vartoti Tonsilgon N

Visada vartokite šį vaistą tiksliai, kaip aprašyta šiame lapelyje. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją ar vaistininką.

Jei nepaskirta kitaip, įprastinė dozė yra tokia:

<i>Amžius</i>	<i>Dozavimas esant ūminiams ligos simptomams</i>	<i>Dozavimas ūminiams ligos simptomams susilpnėjus</i>
6–11 metų vaikams	1 tabletė 5–6 kartus per parą	1 tabletė 3 kartus per parą
Suaugusiesiems ir paaugliams nuo 12 metų	2 tabletės 5–6 kartus per parą	2 tabletės 3 kartus per parą

Tabletę išgerti nesukramtytą, užgeriant skysčiu (pvz., stikline vandens).

Vaisto rekomenduojama vartoti dar vieną savaitę ūminiams ligos simptomams praėjus.

Žr. skyrius „Specialios atsargumo priemonės“ ir „Šalutinis poveikis“.

Jeigu manote, kad Tonsilgon N veikia per stipriai arba per silpnai, pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.

Ką daryti pavartojus per didelę Tonsilgon N dozę?

Perdozavimo atvejų nepastebėta. Perdozavus pasakykite apie tai savo gydytojui.

Pamiršus pavartoti Tonsilgon N

Negalima vartoti dvigubos dozės norint kompensuoti praleistą dozę.

Nustojus vartoti Tonsilgon N

Paprastai vaistą galite nustoti vartoti be jokių keblumų.

Jei kiltų daugiau klausimų dėl šio vaisto vartojimo, kreipkitės į gydytoją arba vaistininką.

4. Galimas šalutinis poveikis

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Nedažni šalutiniai poveikiai (pasitaiko ne daugiau kaip .1 iš 100 pacientų)

Skrandžio ir žarnyno sutrikimai.

Be to, gali pasireikšti alerginės odos reakcijos (pvz., egzantema, dilgėlinė, kraujotakos sutrikimai).

Jei pasireiškė pirmieji padidinto jautrumo ar alerginės reakcijos požymiai, nutraukite šio vaisto vartojimą.

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui vaistininkui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos nemokamu telefonu 8 800 73568 arba užpildyti interneto svetainėje www.vvkt.lt esančią formą ir pateikti ją Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos vienu iš šių būdų: raštu (adresu Žirmūnų g. 139A, LT-09120 Vilnius), nemokamu fakso numeriu 8 800 20131, el. paštu NepageidaujamaR@vvkt.lt, taip pat per Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainę (adresu <http://www.vvkt.lt>). Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti Tonsilgon N

Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Laikyti ne aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Laikyti gamintojo pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos ir drėgmės.

Ant dėžutės ir lizdinės plokštelės po „Tinka iki“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Tonsilgon N sudėtis

- Veikliosios medžiagos yra:

1 dengtoje tabletėje yra šių veikliųjų medžiagų miltelių:

8 mg *Althaeae officinalis* L., radix (svilarožių šaknų),

4 mg *Quercus robur* L., *Q. petraea* (Matt.) Liebl. ir *Q. pubescens* Willd., cortex (ąžuolų žievės),

6 mg *Matricaria recutita* L. (*Chamomilla recutita* (L), *Rauschert*) flos (ramunėlių žiedų),

4 mg *Taraxacum officinale* F.H.Wigg. herba (kiaulpienių žolės),

10 mg *Equisetum arvense* L. herba (asiūklių žolės),

4 mg *Achillea millefolium* L., herba (kraujažolių žolės),

12 mg *Juglans regia* L., folium (riešutmedžių lapų).

Pagalbinės medžiagos. Tabletės branduolys: gliukozė monohidratas, bulvių krakmolos, laktozė monohidratas, kukurūzų krakmolos stearino rūgštis, bevandenis koloidinis silicio dioksidas. Tabletės

dangalas: kalcio karbonatas, modifikuotas kukurūzų krakmolas, kukurūzų krakmolas, gliukozė monohidratas, montanglikolio vaškas, povidonas (K25, K30), natūralusis ricinų aliejus, šelakas, bevandenis koloidinis silicio dioksidas, sacharozė, talkas, dažikliai: indigotinas (E132), titano dioksidas (E171).

Tonsilgon N išvaizda ir kiekis pakuotėje

Šviesiai melsvos, apvalios, abipus išgaubtos, lygiu paviršiumi dengtos tabletės.
Vaistas gali būti tiekiamas pakuotėse po 50 arba 100 tablečių.
Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Registruotojas ir gamintojas

BIONORICA SE
Kerschensteinerstrasse 11–15
92318 Neumarkt
Vokietija
Tel. +49-9181-23190
Faksas +49-9181-231265

Jeigu apie šį vaistą norite sužinoti daugiau, kreipkitės į vietinį registruotojo atstovą.

Bionorica Lithuania
Šiaulių g. 10-57
LT-01134 Vilnius
Lietuva
Tel.: +370 5 2157481
El. paštas: info@bionorica.lt

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas 2016-08-02

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos tinklalapyje <http://www.vvkt.lt/>.