



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛС-000470		Дата регистрации	05.05.2010		Дата решения	02.02.2023	
	Дата переоформления	12.07.2021		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Зентива к.с.						
		Страна	Чешская Республика						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Афлубин®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		таблетки подъязычные гомеопатические	~	5 лет	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 12 шт. - блистеры - коробки картонные (12 шт.) - Без рецепта • 12 шт. - блистеры (2 шт.) - коробки картонные (24 шт.) - Без рецепта • 12 шт. - блистеры (3 шт.) - коробки картонные (36 шт.) - Без рецепта • 12 шт. - блистеры (4 шт.) - коробки картонные (48 шт.) - Без рецепта				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Рихард Биттнер АГ	Ossiacherstrasse 7, 9560 Feldkirchen, Austria			Австрия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	НД 42-13544-05	2005		Афлубин®			
		2	Изм. №1 к НД 42-13544-05	2006	1	Афлубин®			
		3	Изм. №2 к НД 42-13544-05	2009	2	Афлубин®			
		4	Изм. №3 к НД 42-13544-05	2009	3	Афлубин®			

		5	Изм. №4 к НД 42-13544-05	2016	4	Афлубин®	
		6	Изм. №5 к НД 42-13544-05	2017	5	Афлубин®	
		7	Изм. №6 к НД 42-13544-05	2018	6	Афлубин®	
		8	Изм. №7 к НД 42-13544-05	2019	7	Афлубин®	
		9	Изм. №8 к НД 42-13544-05	2020	8	Афлубин®	
		10	Изм. №9 к НД 42-13544-05	2021	9	Афлубин®	
		11	Изм. №10 к НД 42-13544-05	2022	10	Афлубин®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					гомеопатическое средство
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ				
		V	ПРОЧИЕ ПРЕПАРАТЫ				
11	Фармацевтическая субстанция						
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>				<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>	