ГРЛС

Регистрационное удостоверение

1	Номер ЛС-000470 Дата регистр				рации 05.05.2010				Дата решения 02.02.2023		
1	Дата переоформления 12.07.2021 Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный										
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Страна	Чешская Республика								
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Афлубин®									
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~									
	Формы выпуска	По	карственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения					
		316	карственная форма					Упаковки			
5		таблетки подъ	ьязычные гомеопатические	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					Par		
	Сведения о стадиях	№ п/ п	Стадия производства Прои					ль Адрес производителя Стран			
6	производства	1 Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества) Рихар				Рихард Битт АГ		Ossiacherstrasse 7, 9560 Feldkirchen, Austria			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	енению Показать инструкции									
8	Нормативная	№ п/п	Номер НД				од	№ изм	Наименование	:	
	документация	1	НД 42-13544-05				005		Афлубин®		
		2	Изм. №1 к НД 42-13544-05				006	1	Афлубин®		
		3	Изм. №2 к НД 42-13544-05				009	2	Афлубин®		
	4 Изм. №3 к НД 42-13544-05						009	3	Афлубин®		

		5	Изм №4	к НД 42-13544-05	2016	4	Афлубин®		
		6		к НД 42-13544-05	2010		Афлубин®		
		7		к НД 42-13544-05	2017		Афлубин®		
		8		к НД 42-13544-05	2019		Афлубин®		
		9 Изм. №8 к НД 42-13544-05 10 Изм. №9 к НД 42-13544-05			2020		Афлубин®		
					2021		Афлубин®		
		11		0 к НД 42-13544-05	2022				
-	Формоно пороноранно омод	Фармако-терапевтическая группа							
9	Фармако-терапевтическая группа	гомеопатическое средство							
	Анатомо-терапевтическая								
0	химическая	Kод A V		РОЧИЕ ПРЕПАРАТЫ					
	классификация	V III O THE HI EHALATBI							
11	Фармацевтическая								
1	субстанция								
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							
2	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							