



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N012153/01		Дата регистрации	18.08.2010		Дата решения	14.04.2022	
	Дата переоформления	12.11.2020		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	БЕЛУПО, лекарства и косметика д.д.						
		Страна	Республика Хорватия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Афлодерм®							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Аклومتазон							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		мазь для наружного применения	0.05%	3 года	Упаковки				
				При температуре не выше 25 град.					
		<ul style="list-style-type: none"> • 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 40 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта 							
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя			Страна	
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	БЕЛУПО, лекарства и косметика д.д.	48000, Koprivnica, ul. Danica, 5, Republic of Croatia			Республика Хорватия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	П N012153/01-121120		2020		Афлодерм®		
		2	Изм. №1 к П N012153/01-121120		2022	1	Афлодерм®		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа глюкокортикостероид для местного применения							
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ						
		D07AB10	Аклومتазон						

классификация									
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Алклометазон		Куриа Спэйн С.А.У.	Parque Tecnologico de Boecillo, Parcela 105, 47151, Boecillo, Valladolid, Spain	~			~
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="~"/>