



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-005969	Дата регистрации	05.12.2019	Дата окончания действия	05.12.2024	Дата решения	22.03.2022
	Дата переоформления	22.03.2022	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	ОАО "Гедеон Рихтер"					
	Страна	Венгрия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	ЗАФРИЛЛА®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Диеногест						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		таблетки	2 мг	3 года	При температуре не выше 30 град., в оригинальной упаковке (блистер в пачке)			
				<ul style="list-style-type: none"> 14 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (28 шт.) - По рецепту 14 шт. - блистеры (6 шт.) - пачки картонные (84 шт.) - По рецепту 				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Гедеон Рихтер"	Gyomroi st. 19-21, H-1103 Budapest, Hungary	Венгрия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-005969-051219	2019		Зафрилла®		
		2	Изм. №1 к ЛП-005969-051219	2022	1	Зафрилла®		
9	Фармако-терапевтическая группа	гестаген Фармако-терапевтическая группа						
10	Анатомо-терапевтическая химическая	Код АТХ	АТХ					
		G03DB08	Диеногест					

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	
		Диеногест		ОАО "Гедеон Рихтер"	Esztergomi ut. 27, Dorog, 2510, Hungary	~			~	
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="~"/>