



Регистрационное удостоверение



1	Номер	П N015843/01		Дата регистрации	29.05.2009		Дата решения	21.12.2022	
	Дата переоформления	21.12.2022		Разрешён ввод в гражданский оборот до	Бессрочный				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Бауш Хелс"						
		Страна	Россия						
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Флуоксетин Ланнахер							
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Флуоксетин							
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения				
		капсулы	20 мг	3 года	Упаковки				
					При температуре не выше 25 град. • 10 шт. - блистеры (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Г.Л. Фарма ГмбХ	Industriestrasse 1, A-8502, Lannach, Austria	Австрия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	П N015843/01-250520	2020		Флуоксетин Ланнахер			
		2	Изм. №1 к П N015843/01-250520	2020	1	Флуоксетин Ланнахер			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антидепрессант							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		N06AB03	Флуоксетин						

		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
11	Фармацевтическая субстанция	Флуоксетин		Кадила Фармасьютикалз Лимитед	294, G.I.D.C. Industrial Estate, Ankleshwar - 393 002, Gujarat, India	~			~
		Флуоксетин		Юнион Кимико Фармацеутика С.А.	Poligono Industrial El Pla, Av. Puigcerda № 9, C-17, Km 17.4, 08185 Llica De Vall, Barcelona, Spain	~			~
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="Да"/> <input type="text" value="~"/>