ГРЛС

## Регистрационное удостоверение

1	Номер Р N003957/01			<b>Дата регистрации</b> 05.02.2010					Дата решения 15.08.2023				
1	Дата переоформления 05.10.2016 Разрешён ввод в гражданский оборот до												
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Стра	Россия	рное общест РИХИН")	тво "Хим	мико-фарм	мацевтический	й комбинат "А	КРИХИ	H"			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Профлузак	R										
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Флуоксетин	I										
	Формы выпуска	Лекарствен	іная форма	Дозировка Срок годности Условия хранения Упаковки									
5		капсулы		20 мг	4 года В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.      • 10 шт упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (20 шт.) - По рецепту								
	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия про	оизводства		Производитель			Адр	Адрес производителя Страна			
6		Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)				1				район, г. Стара	50, Московская обл., Ногинский н, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. Россия		
7	Инструкция по применению лекарственного препарата						Показать	инструкции					
	Нормативная документация	№ п/п		* ', '					Год	№ изм		Наименование	
8		1	1 11000507701 251212						1	Профлузак			
9	Фармако-терапевтическая группа	2     Изм. №1 к Р N003957/01-291212     2016     1     Профлузак®       Фармако-терапевтическая группа       антидепрессант											
10	Анатомо-терапевтическая	*											

	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 перес средств, псих. в прекурс	еществ и их
		Флуоксетин		Кимика Синтетика С.А.	C/Dulcinea s/n, 28805 Alcala de Henares (Madrid), Spain	~			~	
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП  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								