Справка

Регистрационное удостоверение



1	Номер ЛС-000535			Дата регистрации 06.08.2010					Дата решения	31.12.2010				
1									Разрец	іён ввод в г	ражданский оборот до	Бессрочный		
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата		енование Страна	Россия	'Европа-Биоф	арм"								
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Югл	анэкс											
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	~												
	Формы выпуска	Лекарственная форма			Дозировка	Срок годн	ости	ости Условия хранения						
			лекарственная форма			дозировка		Упаковки						
5		экстракт для приема внутрь, [жидкий]			~		В защищенном от света, прохладном месте л - флаконы темного стекла - пачки картонные - Без рецепта л - флаконы темного стекла (15 шт.) - коробки картонные - Без рецепта							
	Сведения о стадиях производства	№ п/ п	Сталия произволства			Производитель			Адрес производителя					трана
			1 Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)			Биофарм"			404152, Волгоградская обл., Среднеахтубинский район, х. Закутский, ул. Клетская, д.24					оссия
6			2 Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)						404152, Волгоградская обл., Среднеахтубинский район, х. Закутский, ул. Клетская, д.24					оссия
		3	3 Производитель (готовой ЛФ)						404152, Волгоградская обл., Среднеахтубинский район, х. Закутский, ул. Клетская, д.24					оссия
		4 Выпускающий контроль качества			ЗАО НПО "Европа- Биофарм"			400040, Г. Волгоград, ул. Поддубного, д. 33а				Po	оссия	
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	ı					Показ	ать инстру	кции					
8	Нормативная		<u>№ п/п</u>			Номер Н	 IЛ			Гол	№ изм	Наи	именование	

		1	ФСП 42-	0228-3677-02	2005		Югланэкс		
		2	Изм. №1	к ФСП 42-0228-3677-02	2010	1	Югланэкс		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа \sim							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код <i>А</i>	Код АТХ А13A ОБЩЕТОНИЗИРУЮЩИЕ ПРЕПАРАТЫ						
11	Фармацевтическая субстанция								
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							