



Федеральное агентство по техническому регулированию и метрологии
Федеральный институт лекарственных средств и медицинских изделий
Федеральный центр экспертизы средств медицинского назначения

**УВЕДОМЛЕНИЕ
О РЕГИСТРАЦИИ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**

Дата регистрации: 10.03.2009
Дата оформления регистрационного удостоверения: 10.03.2009

Имя заявителя юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение

ООО "Синтез", Московская область, г. Жигулевск, ул. Песочная, 5/13

Наименование лекарственного средства

Флуоксетин

Международное название, если имеется

Флуоксетин

Синонимы, если имеются

N06AB03

Состав лекарственного средства (действующие вещества, вспомогательные вещества)
Флуоксетин гидрохлорид 11,2722,4 мг (в пересчете на флуоксетин 10/20 мг)
Вспомогательные вещества (крахмал прежелатинизированный 14,3 мг, магния стеарат 2,7 мг, целлюлоза микрокристаллическая 153/141,8 мг, капсула желатиновая, оксид титана, краситель азорубин (дозировка 20 мг), краситель чернота (дозировка 20 мг), краситель железа оксид желтый (дозировка 20 мг), краситель хинолиновый желтый (дозировка 20 мг), титана диоксид)

Лекарственная форма

Способ применения

Дозировка (для каждого действующего вещества)

Первичная упаковка, количество доз в упаковке, комплектность упаковки
упаковки: 1, 10, 14, 16, 20, 28, 30, 40, 50, 100 шт.

Способы применения лекарственного средства

Особые указания

Особенности применения

Сведения о месте производства лекарственных средств

1. Наименование лекарственного средства	ООО "Озон", Россия
2. Адрес (место) производства	Самарская обл., городок Озона, Жигулевск, ул. Гигиеническая, д. 6
3. Адрес (место) производства	Промышленная
4. Наименование лекарственного средства (места производства)	ООО "Озон", Россия
5. Адрес (место) производства	Самарская обл., городок Озона, Жигулевск, ул. Гигиеническая, д. 6
6. Адрес (место) производства	Промышленная
7. Наименование лекарственного средства (места производства)	ООО "Озон", Россия
8. Адрес (место) производства	Самарская обл., городок Озона, Жигулевск, ул. Гигиеническая, д. 6
9. Адрес (место) производства	Промышленная

ВЫДАЧА И РЕГИСТРАЦИЯ

ИДР-001746-00-100389

Настоящее свидетельство о государственной регистрации лекарственных средств является документом, подтверждающим законность производства и реализации лекарственных средств на территории Российской Федерации. Действие настоящего свидетельства распространяется на территории Российской Федерации, осуществляющие контроль и надзор за качеством лекарственных средств. Действие настоящего регистрационного удостоверения прекращается, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано и аннулировано законодательством Российской Федерации.

Выпуск лекарственных средств, содержащих вредные, нанесенные здоровью человека, является нарушением законодательства Российской Федерации. Действие настоящего регистрационного удостоверения прекращается, либо настоящее регистрационное удостоверение может быть отозвано и аннулировано законодательством Российской Федерации.

Регистратор



И.И. Юрьев

0004874