



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-001434		Дата регистрации	16.01.2012		Дата решения	14.03.2023		
	Дата переоформления	14.03.2023		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	Люксфен®								
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Бримонидин								
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения				
		капли глазные	2 мг/мл	3 года; после вскрытия - 4 нед		Упаковки				
						Не требует специальных условий хранения				
		• 5 мл - флаконы с капельницей-насадкой - пачки картонные - По рецепту								
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства			Производитель		Адрес производителя		Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)			Фарма Штульнь ГмбХ		Werkstrasse 3, 92551 Stulln, Germany		Германия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции								
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм		Наименование	
		1	ЛП-001434-140323			2023			Люксфен®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа противоглаукомное средство - альфа2-адреномиметик селективный								
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ						
		S01EA05		Бримонидин						

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
		Бримонидин		Фармак, а.с.	Na Vlcinci 16/3, 771 17 Olomouc, Klasterni Hradisko, Czech Republic	~			~
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="Нет"/> <input type="text" value="~"/>