



## Регистрационное удостоверение



1	Номер <b>ЛП-003595</b>	Дата регистрации <b>04.05.2016</b>	Дата окончания действия <b>31.12.2025</b>	Дата решения <b>25.12.2023</b>
	Дата переоформления <b>25.12.2023</b>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <b>5 лет</b>		

2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <b>Общество с ограниченной ответственностью "Тривиум-XXI"</b>	Страна <b>Россия</b>
---	--	--	----------------------

3	Торговое наименование лекарственного препарата	<b>АРТРАВИР®-ТРИВИУМ®</b>
---	--	---------------------------

4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<b>Хондроитина сульфат</b>
---	--	----------------------------

5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения
				Упаковки	
		раствор для внутримышечного введения	100 мг/мл	3 года	В защищенном от света месте, при температуре 2-8 град.
				<ul style="list-style-type: none"> <li>1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (100 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (25 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (30 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (35 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>1 мл - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (100 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (20 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (25 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (30 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (35 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2 мл - ампулы (50 шт.) - пачки картонные - По рецепту</li> </ul>	

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное казенное предприятие "Армавирская биологическая фабрика" (ФКП "Армавирская биофабрика")	352212, Краснодарский край, Новокубанский район, п. Прогресс, ул. Мечникова, д. 11	Россия

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>
---	---	-------------------------------------

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование
		1	ЛП-003595-251223	2023		Артравир®-Тривиум®

9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>
		репарации тканей стимуляторы

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ
		M01AX25	Хондроитина сульфат

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
		Хондроитина сульфат		Яньтай Дунчэн Байокемикалз Ко. Лтд	No. 7 Changbaishan Road, Yantai Development Zone, 264006 Yantai, Shandong Province, China	~			~
		Хондроитина сульфат	Хондроитина сульфат натрия	Биоиберика С.А.У.	C/ Antic Cami de Tordera, 109-119, 08389 Palafolls, Barcelona, Spain	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-000053-151021	~
		Хондроитина сульфат	Хондроитина сульфат натрия	Лаборатори Деривати Органичи С.п.А..	Strada Provinciale 31 bis, 13039- Trino (Vercelli)- Itaty	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСР-004800/10-190717	~

	Хондроитина сульфат	Хондроитин сульфат	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	P N003649/01-280218	~
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="~"/>