



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-008124"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="05.05.2022"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="05.05.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																									
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "б-фарм)"="" (ооо="" type="text" value="Общество с ограниченной ответственностью " б-фарм"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																									
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Глюкозамин"/></p>																									
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Глюкозамин"/></p>																									
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">Формы выпуска</td> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для приема внутрь</td> <td rowspan="2">1500 мг</td> <td>3 года</td> <td>При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 4 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 4 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 4 г - пакеты (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		Формы выпуска	порошок для приготовления раствора для приема внутрь	1500 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 4 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 4 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 4 г - пакеты (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 													
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																					
		Упаковки																								
Формы выпуска	порошок для приготовления раствора для приема внутрь	1500 мг	3 года	При температуре не выше 25 град.																						
			<ul style="list-style-type: none"> 4 г - пакеты (10 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 4 г - пакеты (20 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 4 г - пакеты (30 шт.) - пачки картонные - Без рецепта 																							
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)</td> <td>Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")</td> <td>192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)</td> <td>Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")</td> <td>192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Производитель (готовой ЛФ)</td> <td>Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")</td> <td>192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А</td> <td>Россия</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Выпускающий контроль качества</td> <td>Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")</td> <td>192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия	2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия	3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия	4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																						
1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/ третичная упаковка)	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия																						
2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия																						
3	Производитель (готовой ЛФ)	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия																						
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "Фармпроект" (АО "Фармпроект")	192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А	Россия																						
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																									

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-008124-050522		2022		Глюкозамин		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		репарации тканей стимулятор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M01AX05	Глюкозамин						
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
		Глюкозамин	Глюкозамина сульфат натрия хлорид	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-000854-260721	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Нет
		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							<input type="checkbox"/> ~