



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-006320	Дата регистрации	06.07.2020	Дата окончания действия	06.07.2025	Дата решения	26.08.2021
	Дата переоформления	26.08.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Б-ФАРМ" (ООО "Б-ФАРМ")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Хондроитин-Б						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Хондроитина сульфат						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
		раствор для внутримышечного введения	100 мг/мл	2 года	Упаковки В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. • 1 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 1 мл - ампулы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту • 2 мл - ампулы (5 шт.) - 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)	Федеральное государственное бюджетное научное учреждение "Федеральный научный центр исследований и разработки иммунобиологических препаратов им. М. П. Чумакова РАН" (ФГБНУ "ФНЦИРИП им. М. П. Чумакова РАН")			г. Москва, поселение Московский, посёлок Института полиомиелита	Россия
		2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Федеральное казенное предприятие "Курская биофабрика - фирма БИОК" (ФКП "Курская биофабрика")			Курская область, г. Курск, ул. Разина, д. 5	Россия
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции						

8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛПП-006320-260821		2021		Хондроитин-Б		
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
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	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 000053-030818	~
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"/> ~