Регистрационное удостоверение

*	15968/01	Б8/01 Дата регистрации 15.07.2009			009				Дата решения <mark>2:</mark>	3.01.2015	
						1	Разрешён	ввод в	гражданский оборот до		
Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения пекарственного препарата	Стј	рана									
Торговое наименование пекарственного препарата	Глюкозам	ина сульфат 7	¹ 50								
Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Глюкозам	ИН									
	Лекарственная форма Дозиро				Срок годн	ости	Условия хранения				
					5 лет	-	Упаковки В сухом месте, при температуре 10-30 град.				
Формы выпуска	таблетки п	окрытые плено	750 мг	• 15 шт • 15 шт	блистеры (4 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Не указано блистеры (8 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - Не указано флаконы полиэтиленовые - пачки картонные (60 шт.) - Не указано)	
Сведения о стадиях	№ п/ п Стадия производства					Производитель			Адрес производителя		Страі
производства	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)						рарм 350 Fifth Avenue, Suite 6701, New York, NY 10118 USA			JY 10118,	СШ
Инструкция по применению пекарственного препарата					Показать	инструкц	ции				
Нормативная	№ п/п			Год		изм	Наименование				
пормативная документация	1		П N015968/01-150709)9		Глюкозамина сульфат 750		
<u> </u>		2 Изм. №1 к П N015968/01-150709					.0	1	Глюкозамина сульфат 750		
Фармако-терапевтическая группа		тканей стимул		•	Фармако-терап	евтическа	зя группа				

10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код ATX M01AX05	АТХ 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 перече средств, псих. вег прекурсој	цеств и их
		Глюкозамин		Фортуне Бридж Ко.Инк	137 Meacham Avenue, Elmont, NY 11003, USA	~			~	
		Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП								
12	Особые отметки	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								~