



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-003946"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="08.11.2016"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="09.11.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="09.11.2021"/></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 type="text" value="ООО " медимэкс"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>															
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Хонсат®"/></p>															
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Хондроитина сульфат"/></p>															
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Лекарственная форма</th> <th>Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">раствор для внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">100 мг/мл</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td>Упаковки</td> </tr> <tr> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)</td> </tr> <tr> <td colspan="4"> <ul style="list-style-type: none"> • 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 </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	раствор для внутримышечного введения	100 мг/мл	3 года	Упаковки	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)	<ul style="list-style-type: none"> • 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 					
Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения													
раствор для внутримышечного введения	100 мг/мл	3 года	Упаковки													
			В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. (не замораживать)													
<ul style="list-style-type: none"> • 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	<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>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")</td> <td>601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	Россия					
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна												
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара" (ООО "Эллара")	601122, Владимирская область, Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д.20, стр. 2	Россия												
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>															
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП-003946-081116</td> <td>2016</td> <td></td> <td>Хондроитина сульфат</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-003946-081116</td> <td>2017</td> <td>1</td> <td>Хонсат</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-003946-081116	2016		Хондроитина сульфат	2	Изм. №1 к ЛП-003946-081116	2017	1	Хонсат
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование												
1	ЛП-003946-081116	2016		Хондроитина сульфат												
2	Изм. №1 к ЛП-003946-081116	2017	1	Хонсат												

		3	Изм. №2 к ЛП-003946-081116	2020	2	Хонсат®			
		4	Изм. №3 к ЛП-003946-081116	2020	3	Хонсат®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		репарации тканей стимулятор							
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-000053-151021	~
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"/> ~