



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004901	Дата регистрации	26.06.2018	Дата окончания действия	26.06.2024	Дата решения	21.07.2022
	Дата переоформления	01.09.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Общество с ограниченной ответственностью "Тривиум-XXI" (ООО "Тривиум-XXI")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	АРТРАВИР®-ТРИВИУМ®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Хондроитина сульфат						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
					Упаковки			
		мазь для наружного применения	5%	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.			
				<ul style="list-style-type: none"> <li>• 10 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 100 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 15 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 20 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 25 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 25 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 30 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 30 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 50 г - банки - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 50 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> <li>• 75 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта</li> </ul>				
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна		
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	ОАО "Тверская фармацевтическая фабрика"	170024, г. Тверь, Старицкое шоссе, д. 2	Россия		

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	<a href="#">Показать инструкции</a>							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД		Год	№ изм	Наименование		
		1	ЛП-004901-010921		2021		Артравир®-Тривиум®		
		2	Изм. №1 к ЛП-004901-010921		2021	1	Артравир®-Тривиум®		
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b> репарации тканей стимулятор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		M01AX25	Хондроитина сульфат						
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Хондроитина сульфат	Хондроитина сульфат натрия	Акционерное общество "Биохимик" (АО "Биохимик")	430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 001630-240317	~
		Хондроитина сульфат	Хондроитина сульфат натрия	Шаньдун Чжунъюань Гринтех Ко., Лтд.	Lvyuan Road, Shanghe County, Economic Development Zone, Jinan City, Shandong, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке		~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП <span style="float: right;"><input type="text" value="Нет"/></span> 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 <span style="float: right;"><input type="text" value="~"/></span>							