



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N013737/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="24.12.2007"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="20.02.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="20.02.2023"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Меда Фарма ГмбХ и Ко.КГ"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Германия"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="ДОНА®"/></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 colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="3">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">раствор для внутримышечного введения в комплекте с растворителем</td> <td rowspan="2">200 мг/мл</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">При температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="3">• 2 мл - ампулы (6 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 1 мл-6 шт./ - По рецепту</td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки			раствор для внутримышечного введения в комплекте с растворителем	200 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.		• 2 мл - ампулы (6 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 1 мл-6 шт./ - По рецепту		
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения												
		Упаковки															
раствор для внутримышечного введения в комплекте с растворителем	200 мг/мл	2 года	При температуре не выше 25 град.														
		• 2 мл - ампулы (6 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем (ампулы) 1 мл-6 шт./ - 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>Биологичи Италия Лабораториз С.р.Л.</td> <td>Via Filippo Serpero 2, Masate, 20060, Italy</td> <td>Италия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Биологичи Италия Лабораториз С.р.Л.	Via Filippo Serpero 2, Masate, 20060, Italy	Италия						
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна													
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Биологичи Италия Лабораториз С.р.Л.	Via Filippo Serpero 2, Masate, 20060, Italy	Италия													
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>П N013737/01-200223</td> <td>2023</td> <td></td> <td>Дона®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N013737/01-200223	2023		Дона®						
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование													
1	П N013737/01-200223	2023		Дона®													
9	<p>Фармако-терапевтическая группа</p> <p><input type="text" value="Фармако-терапевтическая группа репарации тканей стимулятор"/></p>																
10	<table border="1"> <thead> <tr> <th>Код АТХ</th> <th>АТХ</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>M01AX05</td> <td>Глюкозамин</td> </tr> </tbody> </table>	Код АТХ	АТХ	M01AX05	Глюкозамин												
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		Роттафарм Лтд	Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, Ireland	~			~
12	Особые отметки	<p>Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП</p> <p>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</p>							<input type="text" value="Нет"/> <input type="text" value="~"/>