



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N013982/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="21.01.2008"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="14.09.2021"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="29.09.2020"/></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="Панацея Биотек Фарма Лтд."/></p> <p>Страна <input type="text" value="Индия"/></p>																																			
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="КОНДРОнова®"/></p>																																			
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Глюкозамин+Хондроитина сульфат"/></p>																																			
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">капсулы</td> <td rowspan="2">250 мг+200 мг</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		капсулы	250 мг+200 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 																								
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения																															
		Упаковки																																		
капсулы	250 мг+200 мг	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град.																																	
		<ul style="list-style-type: none"> • 10 шт. - блистеры (12 шт.) - пачки картонные (120 шт.) - Без рецепта • 10 шт. - блистеры (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 																																		
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>Панацея Биотек Фарма Лтд.</td> <td>Malpur, Baddi, Distt. Solan (H.P.) - 173205, India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Панацея Биотек Фарма Лтд.	Malpur, Baddi, Distt. Solan (H.P.) - 173205, India	Индия																									
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																																
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Панацея Биотек Фарма Лтд.	Malpur, Baddi, Distt. Solan (H.P.) - 173205, India	Индия																																
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 N013982/01-210108</td> <td>2008</td> <td></td> <td>КОНДРОнова®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N013982/01-210108</td> <td>2009</td> <td>1</td> <td>КОНДРОнова®</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №1 к П N013982/01-210108</td> <td>2011</td> <td>1</td> <td>КОНДРОнова®</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №2 к П N013982/01-210108</td> <td>2010</td> <td>2</td> <td>КОНДРОнова®</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №3 к П N013982/01-210108</td> <td>2012</td> <td>3</td> <td>КОНДРОнова®</td> </tr> <tr> <td>6</td> <td>Изм. №4 к П N013982/01-210108</td> <td>2014</td> <td>4</td> <td>КОНДРОнова®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N013982/01-210108	2008		КОНДРОнова®	2	Изм. №1 к П N013982/01-210108	2009	1	КОНДРОнова®	3	Изм. №1 к П N013982/01-210108	2011	1	КОНДРОнова®	4	Изм. №2 к П N013982/01-210108	2010	2	КОНДРОнова®	5	Изм. №3 к П N013982/01-210108	2012	3	КОНДРОнова®	6	Изм. №4 к П N013982/01-210108	2014	4	КОНДРОнова®
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																																
1	П N013982/01-210108	2008		КОНДРОнова®																																
2	Изм. №1 к П N013982/01-210108	2009	1	КОНДРОнова®																																
3	Изм. №1 к П N013982/01-210108	2011	1	КОНДРОнова®																																
4	Изм. №2 к П N013982/01-210108	2010	2	КОНДРОнова®																																
5	Изм. №3 к П N013982/01-210108	2012	3	КОНДРОнова®																																
6	Изм. №4 к П N013982/01-210108	2014	4	КОНДРОнова®																																

		7	Изм. №5 к П N013982/01-210108	2018	5	КОНДРОнова®			
		8	Изм. №6 к П N013982/01-210108	2019	6	КОНДРОнова®			
		9	Изм. №7 к П N013982/01-210108	2020	7	КОНДРОнова®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа					репарации тканей стимулятор		
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M09AX	Прочие препараты для лечения заболеваний костно-мышечной системы						
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		Биокон Лимитед	20th KM, Hosur Road, Electronics City, Bangalore - 560 100, India	~			~
		Хондроитина сульфат		Биокон Лимитед	20th KM, Hosur Road, Electronics City, Bangalore - 560 100, India	~			~
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"/> ~