



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-004901	Дата регистрации	26.06.2018	Дата окончания действия	26.06.2024	Дата решения	16.11.2023
	Дата переоформления	16.11.2023	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"> • 10 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 15 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 20 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 25 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 25 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 30 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 30 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта • 50 г - банки - пачки картонные - Без рецепта • 50 г - тубы - пачки картонные - Без рецепта 				
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	Показать инструкции						

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®		
		3	Изм. №2 к ЛП-004901-010921		2023	2	Артравир®-Тривиум®		
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	Шаньдун Чжунюань 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							<input type="text" value="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="text" value="~"/>