



Регистрационное удостоверение



1	Номер	ЛП-003620	Дата регистрации	12.05.2016	Дата окончания действия	31.12.2025	Дата решения	13.05.2021
	Дата переоформления	13.05.2021	Разрешён ввод в гражданский оборот до	5 лет				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")					
		Страна	Россия					
3	Торговое наименование лекарственного препарата	Газан®						
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Глюкозамин+Хондроитина сульфат						
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения			
				3 года	Упаковки			
					В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке			
таблетки, покрытые пленочной оболочкой	250 мг+250 мг	<ul style="list-style-type: none"> 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (3 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта 10 шт. - упаковки ячейковые контурные (9 шт.) - пачки картонные (90 шт.) - Без рецепта 15 шт. - упаковки ячейковые контурные (2 шт.) - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 15 шт. - упаковки ячейковые контурные (4 шт.) - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта 15 шт. - упаковки ячейковые контурные (6 шт.) - пачки картонные (90 шт.) - Без рецепта 30 шт. - банки - пачки картонные (30 шт.) - Без рецепта 60 шт. - банки - пачки картонные (60 шт.) - Без рецепта 90 шт. - банки - пачки картонные (90 шт.) - Без рецепта 						

6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна			
		1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	Россия			
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛП-003620-100320	2020		Тазан®			
		2	Изм. №1 к ЛП-003620-100320	2020	1	Тазан®			
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		M01AX	Другие нестероидные противовоспалительные и противоревматические препараты						
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	Глюкозамина сульфата натрия хлорид	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС-001229-290819	~
		Глюкозамин	Глюкозамина сульфат натрия хлорид	Биоиберика С.А.	Str. Nacional II, km 680, 6, 08389 Palafolls (Barcelona), Spain	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000854-150817	~
		Хондроитина сульфат	Хондроитин сульфат-Тривиум	Синтекс С.А.	Luis de Sarro 501 - (B1838DQK)- Luis Guillon-Buenos Aires - Argentina	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	П N014581/01-100908	~
		Хондроитина сульфат	Хондроитин сульфат натрия	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез")	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ЛСП-005903/08-251119	~

		Хондроитина сульфат	Хондроитина сульфат натрия	Биоиберика С.А.	Ctra. Nacional II, km 680, 6, 08389 Palafolls (Barcelona), Spain	4 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	ФС 000053-030818	~
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="~"/>