



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-007312**

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ПРОМОМЕД РУС" (ООО "ПРОМОМЕД РУС"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	129090, г. Москва, проспект Мира, дом 13, строение 1, офис 13
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	23.08.2021
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	АМБЕНЕ® ХОНДРО
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Хондроитина сульфат
Лекарственная форма	гель для наружного применения
Дозировка	– 5 %
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
хондроитина сульфат 5.00 г, вспомогательные вещества (карбомер (Карбопол® Ультрез 10 NF Полимер), натрия дисульфит, этиловый спирт 96 % (этанол), пропиленгликоль, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, апельсина цветков масло, вода очищенная)	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	гель для наружного применения, 5 % (туба) 25/30/50/100 г x 1 (пачка картонная); гель для наружного применения, 5 % (банка) 30 г x 1 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007312-230821

034092



<b>Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения</b>	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Акционерное общество "Биохимик" (АО "Биохимик"), Россия
430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А	
<i>Первичная упаковка</i>	Акционерное общество "Биохимик" (АО "Биохимик"), Россия
430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Акционерное общество "Биохимик" (АО "Биохимик"), Россия
430030, Республика Мордовия г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Акционерное общество "Биохимик" (АО "Биохимик"), Россия
430030, Республика Мордовия, г. Саранск, ул. Васенко, д. 15А	

**Заместитель Министра**

*(подпись)*  
М.П.



**С.В. Глаголев**