



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛСР-000050
Дата регистрации:	26.12.2007
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Общество с ограниченной ответственностью "Эллара", Россия 601122, Владимирская область, Петушинский район, г Покров, ул Франца Штольверка, 20
Торговое наименование лекарственного препарата:	Эльбона®
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	Глюкозамин

Лекарственная форма:	раствор для внутримышечного введения	Дозировка:	200 мг/мл
----------------------	---	------------	------------------

Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:

Состав:

Действующие вещества:

- Глюкозамина сульфат натрия хлорид (соответствует глюкозамина сульфат и натрия хлорид) 502,5 мг(400 мг и 102,5 мг)

Вспомогательные вещества:

- Диэтаноламин 24,0 мг
- Вода для инъекций до 1 мл
- Трометамол до рН 2,0-3,0
- Лидокаина гидрохлорид 10,0 мг
- Вода для инъекций до 2 мл

Первичная упаковка лекарственного препарата, количество доз в упаковке, комплектность упаковки:

Первичная упаковка:	ампула
Объем/ количество лекарственного препарата в	2 мл препарата и 1 мл растворителя

008999

Количество доз в упаковке:	_____
Комплектность:	Ампула А (препарат). По 2 мл препарата в ампуле с точкой или кольцом отрыва (ампула А). По 6 ампул А с препаратом в контурной ячейковой упаковке и по 6 ампул Б с растворителем в контурной ячейковой упаковке, либо по 6 ампул А с препаратом и по 6 ампул Б с растворителем в контурной ячейковой упаковке с инструкцией по применению в картонной пачке. Ампула Б (растворитель). По 1 мл растворителя в ампуле с точкой или кольцом отрыва (ампула Б). По 6 ампул А с препаратом в контурной ячейковой упаковке и по 6 ампул Б с растворителем в контурной ячейковой упаковке, либо по 6 ампул А с препаратом и 6 ампул Б с растворителем в контурной ячейковой упаковке с инструкцией по применению в картонной пачке.
Реквизиты нормативной документации:	ЛСР-000050-230407
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



(подпись)

МП

В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения заменено 18.05.2012 в связи с изменением сведений о наименовании и адресе юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение.