


 МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(011570)-(РГ-RU)

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

В соответствии с Правилами регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения, настоящее регистрационное удостоверение выдано:

1	Наименование держателя регистрационного удостоверения:	Акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (АО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	680001, Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22
3	Дата регистрации:	05.09.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	22.12.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	05.09.2025

и подтверждает, что лекарственный препарат зарегистрирован и разрешен к медицинскому применению на территории:

Российской Федерации

(государство – член Евразийского экономического союза)

Информация о зарегистрированном лекарственном препарате

8	Торговое наименование лекарственного препарата:	Глюкоза
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Декстроза
10	Лекарственная форма:	раствор для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	50 мг/мл, 100 мг/мл, 250 мг/мл, 400 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	раствор для внутривенного введения, 50 мг/мл, 100 мг/мл, 250 мг/мл, 400 мг/мл (ампула) 5/10 мл x 10 (коробка картонная/пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	декстрозы моногидрат (в пересчете на декстрозу безводную) 50/100/250/400 мг, вспомогательные вещества (натрия хлорид, хлористоводородной кислоты раствор 0.1 М, вода для инъекций)
14	Срок годности:	5 лет

065359

Информация о производителе лекарственного препарата (названия и адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата)

№	Стадия производства (все участники производственного процесса)	Название организации	Адрес производственной площадки
1	Производство готовой лекарственной формы	Акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (АО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (АО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (АО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 2
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "ДАЛЬХИМФАРМ" (АО "ДАЛЬХИМФАРМ"), Российская Федерация	Хабаровский край, г. Хабаровск, ул. Ташкентская, д. 22, стр. 8, стр. 9

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев