



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛС-002298
Дата регистрации:	14.12.2011
Дата переоформления регистрационного удостоверения:	01.06.2016
Регистрационное удостоверение выдано:	бессрочно
Наименование и адрес держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата:	Б.Браун Мельзунген АГ, Германия B.Braun Melsungen AG, Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany
Торговое наименование лекарственного препарата:	Нутрифлекс 70/180 липид
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование лекарственного препарата:	Аминокислоты для парентерального питания + Прочие препараты [Жировые эмульсии для парентерального питания + Декстроза + Минералы]
Лекарственная форма, дозировка (-и):	эмульсия для инфузий
Состав лекарственного средства (качественный и количественный состав действующих и вспомогательных веществ): на 1000 мл: изолейцина (L-изолейцина) 3.280 г, лейцина (L-лейцина) 4.380 г, лизина гидрохлорида (L-лизина гидрохлорида) (соответствует лизину 3.180 г) 3.980 г, метионина (L-метионина) 2.740 г, фенилаланина (L-фенилаланина) 4.920 г, треонина (L-треонина) 2.540 г, триптофана (L-триптофана) 0.800 г, валина (L-валина) 3.600 г, аргинина (L-аргинина) 3.780 г, гистидина гидрохлорида моногидрата (L-гистидина гидрохлорида моногидрата) (соответствует гистидину 1.750 г) 2.370 г, глицина 2.310 г, аланина (L-аланина) 6.790 г, пролина (L-пролина) 4.760 г, аспарагиновой кислоты (L-аспарагиновой кислоты) 2.100 г, глютаминовой кислоты (L-(+)-глютаминовой кислоты) 4.910 г, серина (L-серина) 4.200 г, натрия гидроксида 1.171 г, натрия хлорида 0.378 г, натрия дигидрофосфата дигидрата 2.496 г, натрия ацетата тригидрата 0.250 г, калия ацетата 3.689 г, магния ацетата тетрагидрата 0.910 г, кальция хлорида дигидрата 0.623 г, цинка ацетата дигидрата 7.020 мг, триглицеридов средней цепи 20.000 г, соевых бобов масла 20.000 г, глюкозы моногидрата (соответствует безводной глюкозе 144.000 г) 158.400 г, вспомогательные вещества (кислоты лимонной моногидрата 0-0.336 г, глицерола 5.000 г, лецитина яичного 2.400 г, натрия олеата 0.060 г, воды для инъекций до 1000 мл)	
Формы выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность):	[эмульсия для инфузий (контейнер: камера с раствором глюкозы с электролитами + камера с раствором аминокислот с электролитами + камера с жировой эмульсией) 625 мл (250 мл + 250 мл + 125 мл)/1250 мл (500 мл + 500 мл + 250 мл)/1875 мл (750 мл + 750 мл + 375 мл)/2500 мл (1000 мл + 1000 мл + 500 мл)] x 5 (коробка картонная)
Условия отпуска:	Для стационаров
Реквизиты нормативной документации:	НД 42-14239-06

007638

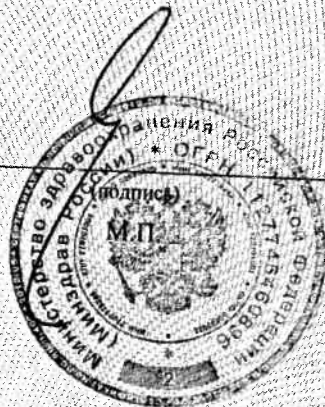
Названия и фактические адреса производственных площадок, участвующих в процессе производства лекарственного препарата, с указанием этапа производства:

Производитель (Все стадии производства)

Б.Браун Мельзунген АГ, Германия /
B. Braun Melsungen AG, Germany

Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany

Первый заместитель Министра



И.Н. Каграманян