

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского примененияЛП-№(009979)-(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:	Б. Браун Мельзунген АГ, Германия / B. Braun Melsungen AG, Germany
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия / Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany
3	Дата регистрации:	28.04.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	28.04.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	28.04.2025

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:	Пропофол-Липуро
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Пропофол
10	Лекарственная форма:	эмульсия для внутривенного введения
11	Дозировка(-и):	10 мг/мл
12	Форма(-ы) выпуска:	эмульсия для внутривенного введения, 10 мг/мл (ампула) 20 мл x 5 (пачка картонная); эмульсия для внутривенного введения, 10 мг/мл (флакон) 50 мл x 1 (пачка картонная); эмульсия для внутривенного введения, 10 мг/мл (флакон) 50 мл x 10 (коробка картонная) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	пропофол 10.0 мг, вспомогательные вещества (соевых бобов масло, триглицериды средней цепи, 061570

		яичные фосфолипиды для инъекций, глицерол, натрия олеат, вода для инъекций)
14	Срок годности:	2 года

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	Б. Браун Мельзунген АГ, Германия / B. Braun Melsungen AG, Germany	Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия / Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany; Мистельверг 2, 12357, Берлин, Германия / Mistelweg 2, 12357, Berlin, Germany
2	Первичная упаковка	Б. Браун Мельзунген АГ, Германия / B. Braun Melsungen AG, Germany	Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия / Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany; Мистельверг 2, 12357, Берлин, Германия / Mistelweg 2, 12357, Berlin, Germany
3	Вторичная упаковка	Б. Браун Мельзунген АГ, Германия / B. Braun Melsungen AG, Germany	Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия / Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany; Мистельверг 2, 12357, Берлин, Германия / Mistelweg 2, 12357, Berlin, Germany
4	Выпускающий контроль качества	Б. Браун Мельзунген АГ, Германия / B. Braun Melsungen AG, Germany	Карл-Браун-Штрассе 1, 34212, Мельзунген, Германия / Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany; Мистельверг 2, 12357, Берлин, Германия / Mistelweg 2, 12357, Berlin, Germany

Заместитель Министра

(подпись)

М.П.

С.В. Глаголев