



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

РЕГИСТРАЦИОННОЕ УДОСТОВЕРЕНИЕ
лекарственного препарата для медицинского применения

Номер регистрационного удостоверения:	ЛС-001477
Дата регистрации:	13.03.2012
Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:	Б.Браун Мельзунген АГ, Германия B.Braun Melsungen AG, Germany Carl-Braun-Strasse 1, 34212, Melsungen, Germany
Торговое наименование лекарственного препарата:	Глюкоза Браун
Международное непатентованное наименование или химическое наименование лекарственного препарата:	Декстроза

Лекарственная форма:	раствор для инфузий	Дозировка:	5 %
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав:			
Действующие вещества:		Вспомогательные вещества:	
• Глюкозы моногидрат (декстрозы моногидрат) (соответствует глюкозе безводной 50,00 г) 55,00 г		• Вода для инъекций до 1000 мл	

Лекарственная форма:	раствор для инфузий	Дозировка:	10 %
Перечень веществ, входящих в состав лекарственного препарата, с указанием количества каждого из них:			
Состав:			
Действующие вещества:		Вспомогательные вещества:	
• Глюкозы моногидрат (декстрозы моногидрат) (соответствует глюкозе безводной 100,00 г) 110,00 г		• Вода для инъекций до 1000 мл	

006180

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

Первичная упаковка:	бутылка
Объем/ количество лекарственного препарата в первичной упаковке:	100 мл, 250 мл, 500 мл или 1000 мл препарата
Количество доз в упаковке:	—
Комплектность:	По 100 мл, 250 мл, 500 мл или 1000 мл препарата в бутылке. По 20 бутылок по 100 мл или по 10 бутылок по 250 мл, 500 мл или 1000 мл с инструкциями по применению в картонной коробке (для стационаров).
Реквизиты нормативной документации:	НД 42-13663-05; НД 42-13865-05; НД 42-13900-05
Регистрационное удостоверение выдано бессрочно	

Заместитель министра



В.И. Скворцова

Примечание: Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения может иметь приложения, являющиеся его неотъемлемой частью (о чем делается соответствующая запись в государственном реестре лекарственных средств для медицинского применения) и содержащие измененные сведения о наименовании и адресе юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, и о лекарственном препарате для медицинского применения.