



2022

ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ПРЕПАРАТЫ
Б. БРАУН
Каталог



Содержание

ПЛАЗМОЗАМЕЩАЮЩИЕ СРЕДСТВА

- 3 Гелофузин
- 4 Венофундин

РЕГИДРАТИРУЮЩИЕ СРЕДСТВА

- 5 Стерофундин изотонический

РАСТВОРЫ, ВЛИЯЮЩИЕ НА ВОДНО-ЭЛЕКТРОЛИТНЫЙ БАЛАНС

- 6 Стерофундин Г-5
- 7 Нормофундин Г-5

ПРЕПАРАТЫ КАЛИЯ

- 8 Калийнат
- 9 Калийдекс

АНТИКОАГУЛЯНТНЫЕ СРЕДСТВА ПРЯМОГО ДЕЙСТВИЯ

- 10 Гепарин-натрий Браун

АНАЛЬГЕЗИРУЮЩИЕ НЕНАРКОТИЧЕСКИЕ СРЕДСТВА

- 11 Парацетамол Б. Браун

СРЕДСТВА ДЛЯ НЕИНГАЛЯЦИОННОЙ ОБЩЕЙ АНЕСТЕЗИИ

- 12 Пропофол-Липуро

Плазмозамещающие средства

ГЕЛОФУЗИН

4% раствор сукцинированного желатина

Коллоидный раствор для объемного плазмозамещения на основе модифицированного жидкого (сукцинированного) желатина.

- Обладает выраженной волемиической активностью
- Обеспечивает контролируемый волемиический эффект в течение 3–4 часов
- Не оказывает прямого отрицательного влияния на систему гемостаза
- Не оказывает отрицательного влияния на функцию печени и почек
- Предоставляет возможность введения в максимальной суточной дозе до 200 мл/кг массы тела
- Совместим с компонентами и препаратами крови



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- Профилактика и лечение абсолютной и относительной гиповолемии (например, вследствие геморрагического или травматического шока, периоперационной потери крови, ожогов, сепсиса)
- Профилактика гипотензии (например, в связи с проведением эпидуральной или спинальной анестезии)
- Гемодилюция
- Экстракорпоральное кровообращение (аппарат сердце-легкие, гемодиализ)

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Известная гиперчувствительность к желатину
- Гиперволемиа
- Гипергидратация
- Тяжелая сердечная недостаточность
- Серьезное нарушение свертываемости крови

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Молекулярная масса:	
Средняя молекулярная масса	23 200 Д
Средневзвешенная молекулярная масса	30 000 Д
pH	7,4 ± 0,3
Коллоидно-осмотическое давление	34 мм рт. ст.
Точка плавления геля	примерно 0 °С
Теоретическая осмоляльность	274 мОсм/л
Вязкость	1,9
Волемиический эффект	100 %
Длительность волемиического эффекта	3–4 часа

СОСТАВ

1000 мл инфузионного раствора содержат, г:

Активные вещества	
Сукцинированный желатин	40,00
Натрия хлорид	7,01
Вспомогательные вещества	
Натрия гидроксид	1,36
Вода для инъекций	до 1000 мл
Электролиты, ммоль/л:	
Натрий	154
Хлорид	120

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Гелофузин	500	полиэтиленовая бутылка	10	FE00513

ВЕНОФУНДИН

6% раствор гидроксиэтилкрахмала 130/0,42/6:1

Изоонкотический коллоидный плазмозамещающий раствор гидроксиэтилкрахмала (ГЭК) со средней молекулярной массой 130 000 Д, молярным замещением 0,42, характеристикой замещения C2:C6 = 6:1.

Венофундин обладает быстрым и надежным объемным эффектом, продолжающимся несколько часов.

- Обеспечивает быструю и надежную стабилизацию параметров гемодинамики
- Оптимизирует перфузию органов
- При продолжительном волемическом действии препарат не накапливается в плазме, быстро и полностью выводится из организма
- Максимальная суточная доза:
 - до 50 мл/кг массы тела Венофундина (что соответствует 3,0 г/кг массы тела ГЭК), если пациент в состоянии гиповолемии, например, отвечает на инфузионную терапию. Необходим постоянный мониторинг гемодинамического статуса пациента;
 - до 30 мл/кг массы тела Венофундина в случае, если невозможно осуществлять мониторинг гемодинамического статуса пациента.



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Лечение гиповолемии при острой кровопотере, если применение растворов кристаллоидов является недостаточным.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата
- Сепсис
- Ожоги
- Почечная недостаточность любой степени тяжести или проведение заместительной почечной терапии
- Продолжающееся внутричерепное или внутримозговое кровотечение
- Пациенты реанимационного профиля (обычно находящиеся в отделении реанимации и интенсивной терапии)
- Гипергидратация
- Отек легких
- Дегидратация
- Тяжелая гипернатриемия или тяжелая гиперхлоремия
- Тяжелая печеночная недостаточность
- Хроническая сердечная недостаточность
- Тяжелая коагулопатия
- Пациенты, перенесшие трансплантацию органов
- Беременность (первый триместр)
- Детский возраст до 18 лет

ХАРАКТЕРИСТИКИ


Средняя молекулярная масса	130 000 Д
Степень молярного замещения	0,42
Характеристика замещения	(C2:C6 = 6:1)
pH	4,0–6,5
Теоретическая осмолярность	309 мОсм/л

ФАРМАКОДИНАМИКА

Волемический эффект	100%
Длительность волемического эффекта	≥ 6 часов
Плато-эффект	4–6 часов
Накопления в плазме крови при многократном введении не происходит	

СОСТАВ

<i>1000 мл раствора содержат</i>	
Поли-(О-2-гидроксиэтил)-крахмал, г	60,0
Натрия хлорид, г	9,0
Вода для инъекций, мл	до 1000
<i>Электролиты</i>	
Натрий, ммоль/л	154
Хлорид, ммоль/л	154

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Венофундин	500	полиэтиленовый флакон	10	GMT00039 

Регидратирующие средства

СТЕРОФУНДИН ИЗОТОНИЧЕСКИЙ

Сбалансированный электролитный раствор, содержащий ацетат и малат

Полностью сбалансированный раствор электролитов с носителями резервной щелочности, изотоничный и изоионный по отношению к плазме крови, имеющий широкие показания к применению, особенно для проведения инфузионной терапии тяжелым реанимационным пациентам, коррекции гиповолемии при кровотечении, шоке.

- Не оказывает негативного влияния на систему гемостаза
- Позволяет избежать гиперхлоремии и гипернатриемии, являясь изотоническим раствором, максимально приближенным к электролитному составу плазмы крови
- Стабилизирует кислотно-основной баланс пациента во время проведения инфузионной терапии, так как содержит носители резервной щелочности ацетат и малат в количествах, эквивалентных бикарбонатному буферу крови
- Обеспечивает минимальный расход O_2 в процессе отсроченной коррекции метаболического ацидоза



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Замещение потерь внеклеточной жидкости при изотонической дегидратации у пациентов с ацидозом или угрозой его развития.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гиперволемия
- Тяжелая сердечная недостаточность
- Почечная недостаточность с олигурией или анурией
- Тяжелый общий отек
- Гиперкалиемия, гиперкальциемия
- Метаболический алкалоз

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Теоретическая осмолярность 309 мОсм/л
pH 5,1–5,9

СОСТАВ

1000 мл раствора содержат

Активные вещества

Натрия хлорид, г	6,799
Калия хлорид, г	0,2984
Магния хлорида гексагидрат, г	0,233
Кальция хлорида дигидрат, г	0,3675
Натрия ацетата тригидрат, г	3,266
Яблочная кислота, г	0,671

Вспомогательные вещества

Натрия гидроксид, г	0,20
Вода для инъекций, мл	до 1000

Электролиты

Натрий, ммоль/л	145,0
Калий, ммоль/л	4,0
Магний, ммоль/л	1,0
Кальций, ммоль/л	2,5
Хлориды, ммоль/л	127,0
Ацетаты, ммоль/л	24,0
Малаты, ммоль/л	5,0

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Стерофундин изотонический	250	полиэтиленовый флакон	10	GMT00046
Стерофундин изотонический	500	полиэтиленовый флакон	10	GMT00042
Стерофундин изотонический	1000	полиэтиленовая бутылка	10	3539741

Растворы, влияющие на водно-электролитный баланс

СТЕРОФУНДИН Г-5

Электролитный раствор с 5% глюкозой

Электролитный раствор, содержащий глюкозу и малат

- Обеспечивает минимальную потребность в глюкозе (2 г/кг массы тела), что предотвращает развитие гипогликемии при активации механизмов антигипоксанта, антиоксидантного и дезинтоксикационного действия
- Способствует минимальному расходу O_2 в процессе отсроченной коррекции метаболического ацидоза
- Оказывает выраженное дезинтоксикационное и антиоксидантное действие, так как содержит субстраты орнитинового цикла синтеза мочевины и повышает биодоступность сукцината клетками
- Малат – энергетический субстрат цикла Кребса, который обуславливает антигипоксанта и дезинтоксикационные свойства раствора



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- Изотоническая дегидратация
- Гипотоническая дегидратация
- Замещение внеклеточного объема изотоническим раствором с частичным покрытием энергетических потребностей организма
- Для разведения совместимых концентрированных растворов электролитов и других лекарственных средств

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гипергидратация
- Острая и хроническая сердечная недостаточность
- Тяжелая почечная недостаточность с олигурией или анурией в отсутствие заместительной почечной терапии (гемодиализ или гемофильтрация)
- Гипергликемия, требующая введения инсулина короткого действия в количестве более 6 ЕД/час
- Повышенная чувствительность к действующим веществам или любым другим компонентам препарата
- Гиперкалиемия
- Гипертоническая дегидратация
- Гипернатриемия
- Гиперхлоремия
- Заболевания, при которых следует ограничить потребление натрия (отек легких, артериальная гипертензия, эклампсия)

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Теоретическая осмолярность, мОсм/л	576,0
из них теоретическая осмолярность декстрозы, мОсм/л	277,5
pH	3,0–5,0
Калорийность, кДж/л (кКал/л)	835 (200)

СОСТАВ

1000 мл раствора содержат

Активные вещества

Натрия хлорид, г	7,597
Калия хлорид, г	0,298
Магния хлорида гексагидрат, г	0,203
Кальция хлорида дигидрат, г	0,368
Яблочная кислота, г	1,341
Глюкозы (декстрозы) моногидрат, г	55,00
(соответствует глюкозе безводной), г	50,00

Вспомогательные вещества

Натрия гидроксид, г	0,40
Вода для инъекций, мл	до 1000

Электролиты

Натрий, ммоль/л	140,0
Калий, ммоль/л	4,0
Магний, ммоль/л	1,0
Кальций, ммоль/л	2,5
Хлорид, ммоль/л	141,0
Малат, ммоль/л	10,0

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Стерофундин Г-5	250	полиэтиленовый флакон	10	GMT00057
Стерофундин Г-5	500	полиэтиленовый флакон	10	GMT00056

НОРМОФУНДИН Г-5

Электролитный раствор с калием и 5% глюкозой

Глюкозо-калиево-магниевый раствор, содержащий носители резервной щелочности

- Благодаря ощелачивающему эффекту ацетата (38 ммоль/л), сниженной концентрации ионов Na⁺ (100 ммоль/л), увеличенному содержанию ионов K⁺ (18 ммоль/л) возможно использование при гиперосмолярных состояниях и превышении уровня плазменной концентрации ионов Na⁺ более 145 ммоль/л
- Способствует коррекции внутриклеточного дефицита K⁺ благодаря его умеренно повышенному содержанию, наличию в растворе глюкозы и Mg²⁺
- Обладает умеренным ощелачивающим эффектом благодаря наличию ацетата
- Обеспечивает часть энергетической потребности организма
- Препарат выбора в период относительной стабилизации при травматической болезни
- Теоретическая осмолярность электролитной составляющей раствора равна 251 мОсм/л, поэтому его распределение по жидкостным секторам организма происходит как у гипотонического раствора
- Инфузионная терапия инфекционных заболеваний, сопровождающихся потерей жидкости и калия



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- Гипертоническая дегидратация
- Изотоническая дегидратация
- Обеспечение организма жидкостью и электролитами с частичным покрытием энергетических потребностей при проведении инфузионной терапии в послеоперационном и посттравматическом периоде
- В качестве носителя совместимых концентрированных растворов электролитов и других лекарственных средств при проведении инфузионной терапии

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гипергидратация
- Гипотоническая дегидратация
- Гиперкалиемия
- Хроническая сердечная недостаточность
- Тяжелая почечная недостаточность с олигоурией или анурией
- Гипергликемия, требующая введения инсулина короткого или ультракороткого действия более 6 ЕД/час
- Гипермагниемия



ХАРАКТЕРИСТИКИ

Теоретическая осмолярность, мОсм/л	530
из них теоретическая осмолярность декстрозы, мОсм/л	277,5
pH	4,5–7,5
Калорийность, кДж/л (кКал/л)	835 (200)

СОСТАВ

1000 мл раствора содержат

Активные вещества	
Натрия хлорид, г	3,630
Калия хлорид, г	1,340
Магния хлорида гексагидрат, г	0,610
Кальция хлорида дигидрат, г	0,295
Натрия ацетата тригидрат/гидроксид, г	5,170
Глюкозы (декстрозы) моногидрат, г	55,00
(соответствует глюкозе безводной), г	50,00
Вспомогательные вещества	
Вода для инъекций, мл	до 1000
Электролиты	
Натрий, ммоль/л	100,0
Калий, ммоль/л	18,0
Магний, ммоль/л	3,0
Кальций, ммоль/л	2,0
Хлорид, ммоль/л	90,0
Ацетат, ммоль/л	38,0

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Нормофундин Г-5	250	полиэтиленовый флакон	10	GMT00059 
Нормофундин Г-5	500	полиэтиленовый флакон	10	GMT00058 

Препараты калия

КАЛИЙНАТ

Готовый раствор для безопасной коррекции гипокалиемии

Калийнат — готовый раствор для безопасного лечения и профилактики гипокалиемии, содержащий в перечне действующих веществ калия хлорид (0,3%) и натрия хлорид (0,9%).

Предварительно смешанный раствор Калийнат сочетает в себе преимущества готовых инфузионных растворов с уникальными свойствами упаковки Escoflac plus — современного контейнера для внутривенных вливаний. Данный подход позволяет сократить количество этапов подготовки лекарственного препарата к введению, тем самым снижая риск ошибочного применения лекарственного препарата.



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Лечение гипокалиемии, гипотонической и изотонической дегидратации, гипохлоремического алкалоза. Также препарат показан для поддержания концентрации калия, натрия, хлоридов и достаточного объема жидкости в зависимости от клинического состояния пациента.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гиперчувствительность к компонентам препарата
- Гиперкалиемия
- Выраженная гиперхлоремия
- Сопутствующая терапия калийсберегающими диуретиками (например, триамтерен, амилорид, спиронолактон)
- Выраженная почечная недостаточность с олиго- и анурией
- Выраженная гипернатриемия
- Гипергидратация
- Расстройства, часто связанные с гиперкалиемией, такие как:
 - полная (AV) блокада сердца,
 - болезнь Аддисона,
 - наследственный периодический паралич (гиперкалиемический семейный периодический паралич, синдром Гамсторпа),
 - серповидноклеточная анемия

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Теоретическая осмолярность, мОсм/л 380
 pH 4,5–7,0

СОСТАВ

1000 мл раствора содержат

Действующие вещества

Калия хлорид, г	3,00
Натрия хлорид, г	9,00

Вспомогательные вещества

Вода для инъекций, мл	до 1000
-----------------------	---------

Электролиты

Калий, ммоль/л	40,0
Натрий, ммоль/л	154,0
Хлориды, ммоль/л	194,0



Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Калийнат	250	полиэтиленовый флакон	10	GMT00067
Калийнат	500	полиэтиленовый флакон	10	GMT00066

КАЛИЙДЕКС

Готовый раствор для безопасной коррекции гипокалиемии

Калийдекс – готовый раствор для безопасного лечения и профилактики гипокалиемии, содержащий в перечне действующих веществ калия хлорид (0,3%) и глюкозу (5%).

Предварительно смешанный раствор Калийдекс сочетает в себе преимущества готовых инфузионных растворов с уникальными свойствами упаковки Escoflac plus – современного контейнера для внутривенных вливаний. Данный подход позволяет сократить количество этапов подготовки лекарственного препарата к введению, тем самым снижая риск ошибочного применения лекарственного препарата.



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Лечение и профилактика гипокалиемии различного генеза (в том числе аритмий, обусловленных гипокалиемией).

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гиперчувствительность к компонентам препарата
- Гиперкалиемия
- Выраженная гиперхлоремия
- Выраженная почечная недостаточность с олиго- и анурией
- Травма головы (первые 24 часа)
- Гипергидратация
- Гипергликемия, требующая введения инсулина в количестве более 6 единиц/час
- Расстройства, часто связанные с гиперкалиемией, такие как:
 - полная (AV) блокада сердца,
 - болезнь Аддисона,
 - наследственный периодический паралич (гиперкалиемический семейный периодический паралич, синдром Гамсторпа),
 - серповидноклеточная анемия

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Теоретическая осмолярность, мОсм/л 358
рН 3,5–6,5

СОСТАВ

1000 мл раствора содержат

Действующие вещества

Калия хлорид, г	3,00
Глюкозы (декстрозы) моногидрат, г	55,00
(соответствует глюкозе безводной), г	50,00

Вспомогательные вещества

Вода для инъекций, мл	до 1000
-----------------------	---------

Электролиты

Калий, ммоль/л	40,0
Хлориды, ммоль/л	40,0



Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Калийдекс	250	полиэтиленовый флакон	10	GMT00063
Калийдекс	500	полиэтиленовый флакон	10	GMT00062

ГЕПАРИН-НАТРИЙ БРАУН

Раствор для внутривенного и подкожного введения



Гепарин-натрий Браун — антикоагулянт прямого действия для использования в медицине критических состояний, плановой хирургии, а также для применения в эфферентной терапии.

- Обладает доказанной высокой эффективностью
- Характеризуется традиционно высоким качеством
- Уменьшает частоту развития повторных инфарктов миокарда и летальность у больных ишемической болезнью сердца

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- Профилактика тромбозов и тромбоэмболий
- Лечение острых венозных и артериальных тромбозов и тромбоэмболий в качестве антикоагулянтного средства (включая раннее лечение инфаркта миокарда и нестабильной стенокардии)
- Предупреждение свертывания крови в процессе экстракорпорального кровообращения (при использовании аппарата искусственного кровообращения и гемодиализа)

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Гиперчувствительность к гепарину или к другим компонентам препарата
- Гепарин-индуцированная тромбоцитопения II типа, как известная из анамнеза пациента, так и предполагаемая на основании клинических наблюдений, таких как эпизоды тромбоцитопении или проявления артериальных и/или венозных тромбозомболических осложнений на фоне терапии гепарином
- Расстройства, связанные с геморрагическим диатезом, такие как:
 - коагулопатии,
 - тромбоцитопения,
 - тяжелые заболевания печени, почек и поджелудочной железы
- Заболевания, при которых возможны повреждения сосудов, например:
 - язвы желудочно-кишечного тракта,
 - артериальная гипертензия с диастолическим артериальным давлением более 105 мм.рт.ст.,

- внутричерепное кровотечение,
- повреждения ЦНС или нейрохирургические вмешательства,
- внутричерепная артериальная аневризма,
- ретинопатии, кровотечение в стекловидное тело,
- офтальмологические хирургические вмешательства,
- инфекционный эндокардит
- Угрожающий аборт
- Спинальная или эпидуральная анестезия, люмбальная пункция
- Поражения органов, связанные с геморрагическим диатезом

Поскольку Гепарин-натрий Браун содержит спирт бензиловый, его использование противопоказано у новорожденных, особенно недоношенных новорожденных.

СОСТАВ

5 мл раствора содержит

Действующего вещества

Гепарина натрия, МЕ	25000
---------------------	-------

Вспомогательных веществ

Спирта бензилового, мг	50
------------------------	----

Натрия хлорида, мг	15
--------------------	----

Натрия гидроксида 0,14 М или кислоты хлористоводородной 0,1 М, мкл	0–0,5
--	-------

Воды для инъекций, мл	до 5
-----------------------	------

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Гепарин-натрий Браун	5	стеклянный флакон	10	3640737

ПАРАЦЕТАМОЛ Б. БРАУН

Раствор для инфузий

Парацетамол Б.Браун – анальгезирующее ненаркотическое средство, обладающее обезболивающим, жаропонижающим действием. Внутривенный путь обеспечивает более быстрое начало действия и высокую эффективность.



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Лечение острой боли средней степени выраженности (особенно в послеоперационном периоде) и краткосрочное купирование лихорадки у взрослых и детей, когда внутривенное применение клинически оправдано или при невозможности введения другими путями.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Повышенная чувствительность к парацетамолу или парацетамолу гидрохлориду (пролекарство парацетамола) или к любому другому компоненту препарата в анамнезе
- Тяжелая печеночная недостаточность или декомпенсированные заболевания печени в активной стадии
- Период новорожденности (до 1 месяца)

С осторожностью

- Тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина ≤ 30 мл/мин)
- Доброкачественные гипербилирубинемии (в т.ч. синдром Жильбера, вирусный гепатит, алкогольное поражение печени)
- Хронический алкоголизм
- Хроническое недоедание
- Анорексия
- Булимия
- Кахексия
- Гиповолемия
- Обезвоживание
- Период грудного вскармливания
- Пожилой возраст
- Дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы

ХАРАКТЕРИСТИКИ

Теоретическая осмоляльность, мОсм/л	305
pH	4,5–5,5

СОСТАВ

100 мл раствора содержат

Действующее вещество	
Парацетамол, г	1,00
Вспомогательные вещества	
Маннитол, г	3,80
Натрия цитрата дигидрат, г	0,03
Уксусная кислота ледяная, г	0,007–0,013
Вода для инъекций	до 100 мл

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Парацетамол Б.Браун	50	полиэтиленовый флакон	10	GMT00069
Парацетамол Б.Браун	100	полиэтиленовый флакон	10	GMT00068

ПРОПОФОЛ-ЛИПУРО

1% и 2% эмульсия пропофола на основе МСТ/ЛСТ жировой эмульсии



Пропофол-Липуро – внутривенный анестетик короткого действия, используемый для индукции и поддержания общей анестезии, а также в качестве седативного средства для пациентов, находящихся на ИВЛ, для диагностических и хирургических процедур.

- Обладает доказанной эффективностью для индукции и поддержания общей анестезии, а также для достижения продолжительного седативного эффекта
- В отличие от предыдущих препаратов пропофола, в качестве системы доставки лекарственного вещества использована жировая эмульсия МСТ/ЛСТ, благодаря чему водная составляющая препарата содержит существенно меньшую концентрацию активного вещества (свободного пропофола), снижая болевые ощущения от инъекции.

ПОКАЗАНИЯ

- Индукция и поддержание общей анестезии
- Седация пациентов, находящихся на искусственной вентиляции легких (ИВЛ), во время интенсивной терапии
- Седация пациентов, находящихся в сознании, во время проведения хирургических и диагностических процедур

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата
- Индукция и поддержание общей анестезии у детей младше 1 месяца
- Седация пациентов в возрасте до 16 лет, находящихся на искусственной вентиляции легких (ИВЛ), во время интенсивной терапии
- Седация пациентов в возрасте до 1 месяца, находящихся в сознании, во время проведения хирургических и диагностических процедур
- Беременность, а также использование в акушерской практике, за исключением прерывания беременности в первом триместре
- Период грудного вскармливания

ВНИМАНИЕ!

ПРОПОФОЛ-ЛИПУРО 10 МГ/МЛ используется для общей анестезии у детей старше 1 месяца.

ПРОПОФОЛ-ЛИПУРО 20 МГ/МЛ используется для общей анестезии у детей старше 3 лет.

СОСТАВ

1000 мл эмульсии содержат, г:	Пропофол-Липуро 10 мг/мл	Пропофол-Липуро 20 мг/мл
Действующее вещество:		
Пропофол	10,00	20,00
Вспомогательные вещества:		
Соевых бобов масло	50,00	50,00
Триглицериды средней цепи	50,00	50,00
Лецитин яичный	12,00	12,00
Глицерол	25,00	25,00
Натрия олеат	0,30	0,30
Вода для инъекций, мл		до 1000 мл

Наименование	Объем	Вид упаковки	Кол-во в товарной упаковке	Артикул
Пропофол-Липуро 10 мг/мл	20	стеклянная ампула	5	3635740
Пропофол-Липуро 10 мг/мл	50	стеклянный флакон	10	3635760
Пропофол-Липуро 20 мг/мл	50	стеклянный флакон	10	3539601

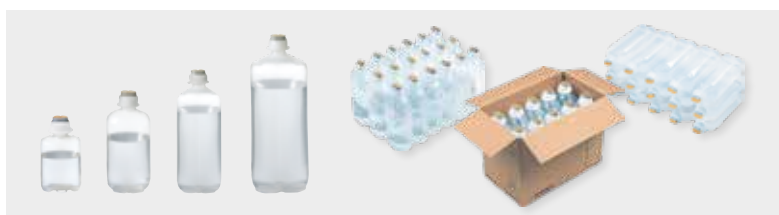
Флакон для инфузионных растворов

ЭКОФЛАК ПЛЮС



Б. Браун выпускает инфузионные растворы в флаконах Экофлак плюс. Данный вид упаковки сочетает преимущества полиэтиленового пакета и стеклянного флакона. сочетает преимущества полиэтиленового пакета и стеклянного флакона.

Флакон Экофлак плюс устойчив благодаря плоскому дну, удобен для разведения лекарств — в него можно добавить дополнительный объем лекарственных препаратов. Он не бьется и полностью спадается при опорожнении, его удобно хранить и транспортировать.



Флаконы объемом 100, 250, 500 и 1000 мл

СОВЕРШЕННЫЙ ИНФУЗИОННЫЙ ФЛАКОН
Совместимость полиэтилена со всеми типами медикаментов и оригинальная конструкция обеспечивают удобство применения флакона Экофлак плюс в повседневной больничной и аптечной практике.

БЕЗОПАСНОСТЬ И УДОБСТВО

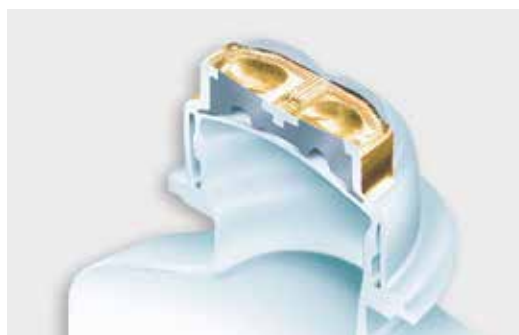
Флакон Экофлак плюс обеспечивает высокую безопасность по сравнению со стеклянными флаконами, строение колпачка защищает от случайного укола иглой, а цветовая кодировка этикеток — от ошибок. От полимерных пакетов его отличает удобство хранения, транспортировки и применения.

ДВА СТЕРИЛЬНЫХ ПОРТА

Флакон герметично закрыт колпачком, в верхней части которого находится стерильный резиновый диск, разделенный перегородкой на два порта. Каждый порт опечатан стерильной фольгой — это создает закрытую систему и позволяет использовать порты по отдельности. Возможность введения препаратов через второй порт снижает риск микробной контаминации.

ПРОИЗВОДСТВО В РОССИИ

Большая часть растворов производится в Твери на российском заводе «Гематек» на полностью автоматизированных линиях в соответствии с международными стандартами.



Фармацевтическое производство европейского уровня в Тверской области

GEMATEK



ООО «Гематек» входит в группу компаний Б. Браун. Фармацевтическое производство, расположенное в Твери, занимает около 2 Га и включает цеха, складской комплекс, лаборатории контроля качества и офисные помещения.

«Гематек» выпускает широко используемые в медицине инфузионные растворы, а также полностью сбалансированный электролитный раствор для плазмозамещения Стерофундин, являясь одним из крупнейших производителей в России. В рамках программы локализации производства на предприятии успешно реализуются проекты по переносу технологий с европейских заводов компании Б. Браун.



ПЕРЕЙДИТЕ НА НАШ САЙТ,
чтобы узнать больше
о работе производственного
комплекса «Гематек»



ТЕХНОЛОГИЯ Blow-Fill-Seal

«Выдувание-наполнение-герметизация» — сохранение полной стерильности на всех этапах производства

Сырье, материалы, технология производства в полной мере соответствуют российским и международным стандартам. На предприятии действует Система менеджмента качества, в основе которой лежат принципы управления, соответствующие требованиям «Правил надлежащей производственной практики», адаптиро-

ванная к специфике производства инфузионных растворов. Непрерывное обучение персонала позволяет подготавливать квалифицированные кадры, необходимые для успешного функционирования предприятия, удовлетворения запросов потребителя.





38 000 000

100, 250 и 500 мл
флаконов в год — мощность
2 производственных линий
«Гематек»





B | BRAUN

SHARING EXPERTISE

ООО «Б. Браун Медикал»

196128, Санкт-Петербург, а/я 34, e-mail: office.spb.ru@bbraun.com, тел.: +7 (812) 320-40-04, факс: +7 (812) 320-50-71
117246, Москва, Научный проезд, д. 17, оф. 10-30, тел.: +7 (495) 777-12-72

www.bbraun.ru  www.vk.com/bbraunrussia  www.t.me/bbraun_ru

BMR-C-700412



4 046955 772254