



ŚWIADECTWO REJESTRACJI

NR - R/ ... 6644 ...

Na podstawie art. 6 ust. 3 oraz art. 14 ust. 1 Ustawy z dnia 10 października 1991 r. o środkach farmaceutycznych, materiałach medycznych, aptekach, hurtowniach i Inspekcji Farmaceutycznej (Dz. U. Nr 105, poz. 452 ze zm.)

I. Stwierdzam, że środek farmaceutyczny o nazwie:

BRAUNOVIDON

(*Polyvidonium iodinum*)

wytwarzany przez:

B. Braun Melsungen AG
 Carl-Braun-Strasse 1
 D-34212 Melsungen
 Niemcy

miejsce wytwarzania:

B. Braun Medical Ltd
 CH-6020 Emmenbrücke
 Szwajcaria

został wpisany do Rejestru Środków Farmaceutycznych i Materiałów Medycznych

Postać farmaceutyczna, dawka:

maść, 100 mg/g.

Opakowanie:

20 g w tubie
 100 g w tubie
 250 g w tubie
 250 g w słoiku

- kod:	5	9	0	9	9	9	0	6	6	4	4	1	2
- kod:	5	9	0	9	9	9	0	6	6	4	4	2	9
- kod:	5	9	0	9	9	9	0	6	6	4	4	3	6
- kod:	5	9	0	9	9	9	0	6	6	4	4	4	3

tuba z tworzywa sztucznego tekturowym pudełku lub słoik polipropylenowy.

II. Świadczenie niniejsze jest ważne od dnia: 13 kwietnia 2001 roku

do dnia: 12 kwietnia 2006 roku.

III. Skład

Jodopoliwinylopirolidon (povidone iodine)

Glikol polietylenowy 400

Glikol polietylenowy 4000

Wodorowęglan sodu (do doprowadzenia pH)

Woda oczyszczona

IV. Gwarantowany okres ważności środka farmaceutycznego:
5 lat.

Warunki przechowywania:

Przechowywać w temperaturze do 25 °C

Zatwierdzona norma producenta:

BCH/HP-200101/1 z dn. 23.01.2001 r.

Status administracyjno-prawny: (bez recepty).

MINISTER



RADCA MINISTRA
p.o. DYREKTORA DEPARTAMENTU
Gospodarki Środkami Farmaceutycznym
i Materiałami Medycznymi

Prof. Mierzejewski