

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИРегистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского примененияЛП-№(002453)-(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:	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
3	Дата регистрации:	02.06.2023
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	05.02.2024
7	Дата регистрации в референтном государстве:	02.06.2023

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:	Бакцефорт®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Цефоперазон+[Сульбактам]
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	0.5 г+0.5 г, 1 г+1 г, 1.5 г+1.5 г, 2 г+2 г
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г+0.5 г, 1 г+1 г, 1.5 г+1.5 г, 2 г+2 г (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г+0.5 г, 1 г+1 г, 1.5 г+1.5 г (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров)

13	Состав лекарственного препарата:	цефоперазон натрия 0.517/1.034/1.551/2.068 г (в пересчете на цефоперазон 0.5/1/1.5/2 г), сульбактам натрия 0.547/1.094/1.641/2.188 г (в пересчете на сульбактам 0.5/1/1.5/2 г)
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	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
2	Первичная упаковка	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
3	Вторичная упаковка	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
4	Выпускающий контроль качества	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/13

Заместитель Министра



С.В. Глаголев