



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-005253

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "АлФарма" (ООО "АлФарма"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	127247, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Восточное Дегунино, Дмитровское ш., д. 100, стр. 2, помещ. 4541R4
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	20.12.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	20.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	29.02.2024
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Максиктам®-АФ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефепим + [Сульбактам]
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	1000 мг + 1000 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цефепим [(в виде смеси цефепима гидрохлорида моногидрата с L-аргинином 1 : 0.59) 1890.8 мг] 1000.0 мг, сульбактам (в виде сульбактама натрия 1094.2 мг) 1000.0 мг, вспомогательные вещества (L-аргинин (в виде смеси цефепима гидрохлорида моногидрата с L-аргинином 1 : 0.59))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг + 1000 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг + 1000 мг (флакон) x 10-50 (пачка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-005253-290224

053652

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Россия
143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1	
Производитель (Все стадии производства)	Акционерное общество "Алтегра" (АО "Алтегра"), Россия
141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33	

Первый заместитель Министра

(подпись)

В.С. Фисенко

М.П.

1. Грузоотправитель/экспортер (наименование и адрес) Общество с ограниченной ответственностью «АлФарма» (ООО «АлФарма»), 127247, г. Москва, ВН.ТЕР.Г. МУНИЦИПАЛЬНЫЙ ОКРУГ ВОСТОЧНОЕ ДЕГУНИНО, Ш ДМИТРОВСКОЕ, Д. 100, СТР. 2, ПОМЕЩ. 4541R4, ИНН 7707781200, Российская Федерация			4. № 4021012480 4059237 СЕРТИФИКАТ О ПРОИСХОЖДЕНИИ ТОВАРА форма СТ-1		
2. Грузополучатель/импортер (наименование и адрес)			Выдан в Российской Федерации (наименование страны) Для представления в Российской Федерации (наименование страны)		
3. Средства транспорта и маршрут следования (насколько это известно)			5. Для служебных отметок Для целей осуществления закупок для государственных и муниципальных нужд Действителен до 02.09.2025		
6. № 1	7. Количество мест и вид упаковки	8. Описание товара (МНН Цефепим+[Сульбактам]) Максиктам®-АФ, порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1000 мг+1000 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения 1000 мг+1000 мг (флакон) x 10-50 (пачка картонная) (для стационаров), регистрационное удостоверение РУ ЛП-005253 от 20.12.2018, дата внесения изменений 29.02.2024, срок действия РУ до 20.12.2025, Код ОКПД ОК 034-2014 (КПЕС 2008) 21.20.10.191, Держатель регистрационного удостоверения Общество с ограниченной ответственностью «АлФарма» (ООО «АлФарма»), Российская Федерация, производитель АО "АЛТЕГРА", Российская Федерация	9. Критерии происхож- дения «Д3004»	10. Количество товара	11. Номер и дата счета- фактуры
12. Удостоверение Настоящим удостоверяется, что декларация заявителя соответствует действительности Союз "Московская торгово-промышленная палата", 115088, г. Москва, ул. Шарикоподшипниковская, д.38, стр.1, Россия Смоленко И.А. <i>И.А. Смоленко</i>			13. Декларация заявителя Нижеподписавшийся заявляет, что вышеприведенные сведения соответствуют действительности, что все товары полностью произведены или подвергнуты достаточной переработке в Российской Федерации (наименование страны) что все они отвечают требованиям происхождения, установленным в отношении таких товаров «АлФарма» Идоров С. М. AlPharma Limited liability company 03.09.2024		
Подпись			Подпись		
Дата			Дата		
Печать			Печать		