



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение  
лекарственного препарата для медицинского применения**

**ЛП-№(008638)-(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:	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
3	Дата регистрации:	31.01.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	31.01.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	21.05.2025
7	Дата регистрации в референтном государстве:	31.01.2025

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:	<b>ЦЕФИКСЕФА</b>
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	цефуроксим
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и суспензии для внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	250 мг, 750 мг, 1500 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и суспензии для внутримышечного введения, 250 мг, 750 мг, 1500 мг (флакон) x 1 (пачка картонная) порошок для приготовления раствора для внутривенного введения и суспензии для внутримышечного введения, 250 мг, 750 мг, 1500 мг (флакон) x 10/50/100 (коробка картонная) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	цефуроксим 250/750/1500 мг [в виде цефуроксима натрия 263/789/1578 мг]
14	Срок годности:	2 года

062003

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	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
2	Первичная упаковка	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
3	Вторичная упаковка	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33
4	Выпускающий контроль качества	Акционерное общество "АЛТЕГРА" (АО "АЛТЕГРА"), Российская Федерация	141983, Московская область, г.о. Дубна, г. Дубна, проспект Науки, д. 33

Заместитель Министра

  

(подпись)

М.П.



С.В. Глаголев