



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(009444)-(PT-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:	Пфайзер Инк., США / Pfizer Inc., USA
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	66 Хадсон Бульвар Ист, Нью-Йорк, штат Нью-Йорк 10001-2192, США / 66 Hudson Boulevard East, New York, NY 10001-2192, USA
3	Дата регистрации:	26.03.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	-
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	26.03.2025

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:	Зинforo®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Цефтаролина фосамил
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий
11	Дозировка(-и):	600 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 600 мг (флакон) 600 мг x 10 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	цефтаролина фосамила ацетат моногидрат (эквивалентный цефтаролину фосамилу 600.0 мг) 668.4 мг, вспомогательные вещества (L-аргинин)
14	Срок годности:	3 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	ЭйСиЭс Добфар С.п.А., Италия / ACS Dobfar S.p.A., Italy	Виале Аддетта 2а/12-3/5, 20067 Трибьяно (Милан), Италия / Viale Addetta 2a/12-3/5, 20067 Tribiano, Milano, Italy
2	Первичная упаковка	ЭйСиЭс Добфар С.п.А., Италия / ACS Dobfar S.p.A., Italy	Виа Алессандро Флеминг, 2 37135 Верона (ВР), Италия / Via Alessandro Fleming, 2, 37135 Verona (VR), Italy
3	Вторичная упаковка	ЭйСиЭс Добфар С.п.А., Италия / ACS Dobfar S.p.A., Italy	Виа Алессандро Флеминг, 2 37135 Верона (ВР), Италия / Via Alessandro Fleming, 2, 37135 Verona (VR), Italy
4	Выпускающий контроль качества	ЭйСиЭс Добфар С.п.А., Италия / ACS Dobfar S.p.A., Italy	Виа Алессандро Флеминг, 2 37135 Верона (ВР), Италия / Via Alessandro Fleming, 2, 37135 Verona (VR), Italy

Заместитель Министра



(подпись)

М.П.



С.В. Глаголев