



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-№(011377)-(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:	21.08.2025
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	21.08.2030
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	21.08.2025

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:	ПИМОЦЕВ-АГ
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	цефепим
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	500 мг, 1000 мг, 2000 мг
12	Форма(-ы) выпуска:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 500 мг, 1000 мг, 2000 мг (флакон) x 1 (пачка картонная)

058147

13	Состав лекарственного препарата:	цефепим 500/1000/2000 мг (в виде цефепима гидрохлорида моногидрата 594.6/1189.2/2378.5 мг), вспомогательное вещество (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	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



С.В. Глаголев