



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

P N000846/02

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"); Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	12.10.2011
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	05.04.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Цефтриаксон
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефтриаксон
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	1.0 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цефтриаксон натрия гемигептагидрат 1.193 г (в пересчете на цефтриаксон 1.0 г)	
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, 1.0 г (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г (флакон) x 10 (коробка картонная); [порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г (флакон) x 1 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 5 мл x 2] x 1/5 (пачка картонная); [порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г (флакон) x 1 + растворитель - вода для инъекций (ампула) 10 мл x 1] x 1/5 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	P N000846/02-050422

041179

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
<i>Первичная упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/53
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13

Заместитель Министра


(подпись)
М.П.

С.В. Глаголев