



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004289

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Пфайзер Инк., США Pfizer Inc.
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	235 East 42nd Street, New York, NY 10017, USA
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	15.05.2017
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	07.02.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Завицефта
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефтазидим+[Авибактам]
Лекарственная форма	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий
Дозировка	2000 мг+500 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
на флакон: авибактам натрия 550.7 мг [эквивалентный авибактаму 506.6 мг], цефтазидима пентагидрат 2360.7 мг [эквивалентный цефтазидиму 2026.6 мг], вспомогательные вещества (натрия карбонат (безводный)); на дозу: авибактам натрия 543.5 мг [эквивалентный авибактаму 500.0 мг], цефтазидима пентагидрат 2329.6 мг [эквивалентный цефтазидиму 2000.0 мг], вспомогательные вещества (натрия карбонат (безводный))	
Форма выпуска (лекарственная форма, дозировка, первичная упаковка, количество лекарственной формы в первичной упаковке, количество первичной упаковки в потребительской упаковке, комплектность)	порошок для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 2000 мг + 500 мг (флакон) x 10 (пачка картонная)
Реквизиты нормативной документации	ЛПИ-004289-101221

040419

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

Производитель (Все стадии производства)

ЭйСиЭс Добфар С.п.А., Италия / ACS
Dobfar S.p.A., Italy

Via A. Fleming, 2 - 37135 Verona (VR), Italy

Заместитель Министра



С.В. Глаголев