



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000250)-(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:	АЛКАЛОИД АД Скопье, Республика Северная Македония ALKALOID AD Skopje
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	Бульвар Александар Македонски 12, 1000 Скопье, Республика Северная Македония Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia
3	Дата регистрации:	26.05.2021
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:	26.05.2021

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:	Панцеф®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Цефиксим
10	Лекарственная форма:	гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь
11	Дозировка(-и):	100 мг/5 мл
12	Форма(-ы) выпуска:	[гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь, 100 мг/5 мл (флакон) 32/53 г x 1 + (мерный колпачок) x 1 + шприц x 1] x 1 (пачка картонная)
13	Состав лекарственного препарата:	цефиксим (в виде цефиксима тригидрата 1.351/2.238 г) 1.207/2.000 г, вспомогательные вещества (сахароза,

		камедь ксантановая, ароматизатор апельсиновый, натрия бензоат)
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	АЛКАЛОИД АД Скопье, Республика Северная Македония / ALKALOID AD Skopje, Republic of North Macedonia	Бульвар Партизански одреди 98 А, 1000 Скопье, Республика Северная Македония / Blvd. Partizanski odredi 98 A, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia
2	Первичная упаковка	АЛКАЛОИД АД Скопье, Республика Северная Македония / ALKALOID AD Skopje, Republic of North Macedonia	Бульвар Партизански одреди 98 А, 1000 Скопье, Республика Северная Македония / Blvd. Partizanski odredi 98 A, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia
3	Вторичная упаковка	АЛКАЛОИД АД Скопье, Республика Северная Македония / ALKALOID AD Skopje, Republic of North Macedonia	Бульвар Партизански одреди 98 А, 1000 Скопье, Республика Северная Македония / Blvd. Partizanski odredi 98 A, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia
4	Выпускающий контроль качества	АЛКАЛОИД АД Скопье, Республика Северная Македония / ALKALOID AD Skopje, Republic of North Macedonia	Бульвар Александар Македонски 12, 1000 Скопье, Республика Северная Македония / Blvd. Aleksandar Makedonski 12, 1000 Skopje, Republic of North Macedonia

Заместитель Министра



С.В. Глаголев