



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛСР-005610/09

(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	13.07.2009
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	21.06.2018
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Цефепим
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефепим
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	0.5 г, 1.0 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цефепима гидрохлорида моногидрат 0.595/1.189 г (в пересчете на цефепим 0.5/1.0 г), вспомогательные вещества (аргинин)	
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, 0.5 г, 1.0 г (флакон) x 1 (пачка картонная) порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г, 1.0 г (флакон) x 10 (коробка картонная) [порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г (флакон) x 1/5 + растворитель: вода для инъекций (ампула) 5 мл x 1/5] x 1 (пачка картонная)

020408

	[порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г (флакон) x 1/5 + растворитель: вода для инъекций (ампула) 10 мл x 1/5] x 1 (пачка картонная) [порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г (флакон) x 1/5 + растворитель: вода для инъекций (ампула) 5 мл x 2/10] x 1 (пачка картонная) порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г, 1.0 г (флакон) x 1-50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛСР-005610/09-251217

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производитель (Все стадии производства)</i>	Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма"), Россия
Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, зд. 2/6, 2/13, 2/16, 2/39, 2/53, 2/54	

Статс-секретарь - заместитель
Министра



Д.В. Костенников