



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	Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	660042, г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, д. 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)	25.12.2017
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), вспомогательное вещество (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)

018316

	[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

Производитель (Все стадии производства)	Открытое акционерное общество "Красфарма" (ОАО "Красфарма"), Россия
г. Красноярск, ул. 60 лет Октября, д. 2, стр. 6, 13, 16, 39, 53, 54	

**Статс-секретарь - заместитель
Министра**



Д.В. Костенников