



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-004677

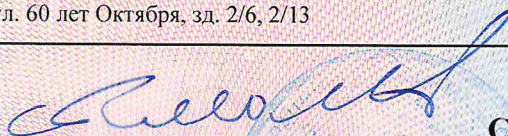
(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

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	02.02.2018
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	17.10.2022
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Руцеф
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефуроксим
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	1.5 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цефуроксим натрия 1.578 г [в пересчете на цефуроксим 1.5 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, 1.5 г (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.5 г (флакон) x 10 (коробка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.5 г (флакон) x 50 (коробка картонная) (для стационаров); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1.5 г (флакон) x 1-50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-004677-251121

044300

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)

С.В. Глаголев

М.П.

