



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения
ЛП-№(000988)-(PI-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:	Открытое акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7
3	Дата регистрации:	06.07.2022
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:	06.07.2022

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:	Цефотаксим
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Цефотаксим
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	0.5 г, 1 г, 2 г
12	Форма(-ы) выпуска:	[порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г, 1 г, 2 г (флакон) 0.5/1 г x 1 + растворитель: вода для инъекций (ампула) 5 мл x 1] x 1 (пачка картонная); [порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г, 1 г, 2 г (флакон) 2 г x 1 + растворитель: вода для инъекций (ампула) 5 мл x 2] x 1 (пачка картонная);

		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г, 1 г, 2 г (флакон) 0.5/1/2 г x 1/10 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г, 1 г, 2 г (флакон) 0.5/1/2 г x 50 (коробка картонная) (для стационаров)
13	Состав лекарственного препарата:	цефотаксим натрия (в пересчете на цефотаксим) 0.5/1/2 г
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	Открытое Акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7
2	Первичная упаковка	Открытое Акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7
3	Вторичная упаковка	Открытое Акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7
4	Выпускающий контроль качества	Открытое Акционерное общество "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез" (ОАО "Синтез"), Россия	640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7

Заместитель Министра



 (подпись) С.В. Глаголев
 М.П.