



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

П N016309/01

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ДЖИЭФСИ" (ООО "ДЖИЭФСИ"), Российская Федерация
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	354340, Краснодарский край, г. Сочи, ул. Демократическая, 54А, помещение 1
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	20.05.2005
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	бессрочно
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	04.03.2025
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	Лизолин
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефазолин
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	0.5 г, 1 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цефазолин натрия (в пересчете на цефазолин) 0.5/1.0 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, 0.5 г/1 г (флакон) x 1 (пачка картонная), порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0.5 г/1 г (флакон) x 5/10/25/50/100 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	П N016309/01-100723

060713

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения

Производитель (Все стадии производства)

Общество с ограниченной ответственностью
"Интерфарма" (ООО "Интерфарма"),
Российская Федерация

300004, Тульская область, г.Тула, Торховский проезд, дом 8

Заместитель Министра



С.В. Глаголев