



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Регистрационное удостоверение лекарственного препарата для медицинского применения

ЛП-007926

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "Леквалис" (ООО "Леквалис"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	115583, г. Москва, вн.тер. г. муниципальный округ Орехово-Борисово Южное, ул. Генерала Белова, д. 26, этаж 10, помещ./ком. 2/1001
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	02.03.2022
Срок действия регистрационного удостоверения лекарственного препарата	31.12.2025
Дата внесения изменений в регистрационное удостоверение лекарственного препарата (дата замены регистрационного удостоверения лекарственного препарата)	выдано впервые
Информация о зарегистрированном лекарственном препарате:	
Торговое наименование	ЦЕФТРИАКСОН+СУЛЬБАКТАМ
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефтриаксон+[Сульбактам]
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	1000 мг + 500 мг
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	цефтриаксона натрия 1071.0 мг [в пересчете на цефтриаксон 1000.0 мг], сульбактам натрия 547.0 мг [в пересчете на сульбактам 500.0 мг]
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, 1000 мг + 500 мг (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг + 500 мг (флакон) x 36/50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-007926-020322

034748

Производственные площадки, участвующие в процессе производства лекарственного препарата, с указанием стадий производства, названий и фактических адресов местонахождения	
<i>Производство готовой лекарственной формы</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма"), Россия
300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма"), Россия
300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма"), Россия
300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Интерфарма" (ООО "Интерфарма"), Россия
300004, Тульская область, г. Тула, Торховский проезд, дом 8	

Заместитель Министра



С.В. Глаголев