



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**

ЛП-008119

(номер регистрационного удостоверения лекарственного препарата)

Наименование держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Общество с ограниченной ответственностью "ДЖИЭФСИ" (ООО "ДЖИЭФСИ"), Россия
Адрес местонахождения держателя (владельца) регистрационного удостоверения лекарственного препарата	354340, Россия, Краснодарский край, г. Сочи, ул. Демократическая, 54А, помещение I
Дата государственной регистрации лекарственного препарата	04.05.2022
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	ЦЕФОПЕРАЗОН+СУЛЬБАКТМ-ДЖИЭФСИ®
Международное непатентованное, или группировочное, или химическое наименование	Цефоперазон+[Сультбактам]
Лекарственная форма	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
Дозировка	0,25 г+0,25 г, 0,5 г+0,5 г, 0,75 г+0,75 г, 1,0 г+1,0 г, 1,5 г+1,5 г, 2,0 г+2,0 г
Качественный состав и количественный состав действующих веществ и качественный состав вспомогательных веществ	
цефоперазон натрия 0,2585 г/0,5170 г/0,7756 г/1,0340 г/1,5500 г/2,0680 г [в пересчете на цефоперазон 0,2500 г/0,5000 г/0,7500 г/1,0000 г/1,5000 г/2,0000 г, сульбактам натрия 0,2735 г/0,5470 г/0,8210 г/1,0940 г/1,6410 г/2,1880 г [в пересчете на сульбактам 0,2500 г/0,5000 г/0,7500 г/1,0000 г/1,5000 г/2,0000 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, 0,25 г+0,25 г, 0,5 г+0,5 г, 0,75 г+0,75 г, 1,0 г+1,0 г, 1,5 г+1,5 г, 2,0 г+2,0 г (флакон) x 1 (пачка картонная); порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 0,25 г+0,25 г, 0,5 г+0,5 г, 0,75 г+0,75 г, 1,0 г+1,0 г, 1,5 г+1,5 г, 2,0 г+2,0 г (флакон) 5/10/50 (коробка картонная) (для стационаров)
Реквизиты нормативной документации	ЛП-008119-040522

034975

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 "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Россия
143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1	
<i>Первичная упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Россия
143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1	
<i>Вторичная/потребительская упаковка</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Россия
143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1	
<i>Производитель (Выпускающий контроль качества)</i>	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Россия
143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1	

Заместитель Министра



А.Н. Плутницкий