



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**Регистрационное удостоверение
лекарственного препарата для медицинского применения**
ЛП-№(007564)-(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:	Общество с ограниченной ответственностью "ДЖИЭФСИ" (ООО "ДЖИЭФСИ"), Российская Федерация
2	Адрес держателя регистрационного удостоверения:	354340, Краснодарский край, г. Сочи, ул. Демократическая, 54А, помещение 1
3	Дата регистрации:	06.11.2024
4	Дата истечения срока действия регистрационного удостоверения:	06.11.2029
5	Дата подтверждения регистрации (перерегистрации):	-
6	Дата внесения изменений (переоформления) в регистрационное удостоверение:	-
7	Дата регистрации в референтном государстве:	06.11.2024

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:	ЦЕФОПЕРАЗОН+СУЛЬБАКТМ-ДЖИЭФСИ®
9	Международное непатентованное наименование (МНН), или общепринятое (группировочное) наименование, или химическое наименование активной фармацевтической субстанции (при отсутствии МНН):	Цефоперазон+[Сульбактам]
10	Лекарственная форма:	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения
11	Дозировка(-и):	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
12	Форма(-ы) выпуска:	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)

13	Состав лекарственного препарата:	цефоперазон натрия 0.2585/0.5170/0.7756/1.0340/1.5500/2.0680 г [в пересчете на цефоперазон 0.2500/0.5000/0.7500/1.0000/1.5000/2.0000 г, сульбактам натрия 0.2735/0.5470/0.8210/1.0940/1.6410/2.1880 г [в пересчет на сульбактам 0.2500/0.5000/0.7500/1.0000/1.5000/2.0000 г]
14	Срок годности:	2 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	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1
2	Первичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1
3	Вторичная упаковка	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1
4	Выпускающий контроль качества	Общество с ограниченной ответственностью "Рузфарма" (ООО "Рузфарма"), Российская Федерация	143132, Московская обл., Рузский район, г.п. Тучково, ул. Комсомольская, д. 12, стр. 1

Заместитель Министра

С.В. Глаголев

(подпись)

М.П.:

