



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛП-003350"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="03.12.2015"/></p> <p>Дата окончания действия <input type="text" value="31.12.2025"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="04.12.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="04.12.2020"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="5 лет"/></p>																					
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input "рафарма)"="" (ао="" type="text" value="Акционерное Общество " рафарма"=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																					
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Цефтазидим"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цефтазидим"/></p>																					
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Формы выпуска</th> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th rowspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td></td> <td>1 г</td> <td>2 года</td> <td colspan="2">В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> - флаконы - пачки картонные - По рецепту - флаконы (25 шт.) - коробки картонные - для стационаров </td> </tr> </tbody> </table>	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения		Упаковки		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения		1 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.						<ul style="list-style-type: none"> - флаконы - пачки картонные - По рецепту - флаконы (25 шт.) - коробки картонные - для стационаров 		
Формы выпуска	Лекарственная форма					Дозировка	Срок годности	Условия хранения														
		Упаковки																				
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения		1 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
				<ul style="list-style-type: none"> - флаконы - пачки картонные - По рецепту - флаконы (25 шт.) - коробки картонные - для стационаров 																		
6	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Сведения о стадиях производства</th> <th>№ п/п</th> <th>Стадия производства</th> <th>Производитель</th> <th>Адрес производителя</th> <th>Страна</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Акционерное Общество "Рафарма" (АО "Рафарма")</td> <td>399540, Липецкая обл., Тербунский район, поселение Тербунский с/с, с. Тербуны, ул. Дорожная, д. 6А</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное Общество "Рафарма" (АО "Рафарма")	399540, Липецкая обл., Тербунский район, поселение Тербунский с/с, с. Тербуны, ул. Дорожная, д. 6А	Россия										
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Акционерное Общество "Рафарма" (АО "Рафарма")	399540, Липецкая обл., Тербунский район, поселение Тербунский с/с, с. Тербуны, ул. Дорожная, д. 6А	Россия																	
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>Показать инструкции</p>																					
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="4">Нормативная документация</th> <th>№ п/п</th> <th>Номер ИД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛП-003350-031215</td> <td>2015</td> <td></td> <td>Цефтазидим</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к ЛП-003350-031215</td> <td>2019</td> <td>1</td> <td>Цефтазидим</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к ЛП-003350-031215</td> <td>2020</td> <td>2</td> <td>Цефтазидим</td> </tr> </tbody> </table>	Нормативная документация	№ п/п	Номер ИД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛП-003350-031215	2015		Цефтазидим	2	Изм. №1 к ЛП-003350-031215	2019	1	Цефтазидим	3	Изм. №2 к ЛП-003350-031215	2020	2	Цефтазидим
Нормативная документация	№ п/п		Номер ИД	Год	№ изм	Наименование																
	1		ЛП-003350-031215	2015		Цефтазидим																
	2		Изм. №1 к ЛП-003350-031215	2019	1	Цефтазидим																
	3	Изм. №2 к ЛП-003350-031215	2020	2	Цефтазидим																	

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01DD02	Цефтазидим						
11	Фармацевтическая субстанция	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	Торг. наим.	Производитель	Адрес	Срок годности	Условия хранения	Фармакоп. статья / Номер НД	Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров
		Цефтазидим	Цефтазидим натрия стерильный - Лонг Шенг Фарма Лимитед	Цилу Антибиотикс Фармасьютикал Ко.Лтд	No 849. Dongjia Town, Licheng District, Jinan, China	2 года	При температуре не выше 25 град.	ЛСП-007958/08-111019	~
12	Особые отметки	Наличие лекарственного препарата в перечне ЖНВЛП							<input type="checkbox"/> Да
		Наличие в лекарственном препарате наркотических средств, психотропных веществ и их прекурсоров, подлежащих контролю в Российской Федерации в соответствии с законодательством Российской Федерации, международными договорами Российской Федерации, в том числе Единой конвенцией о наркотических средствах 1961 года и Конвенцией о психотропных веществах 1971 года							<input type="checkbox"/> ~