



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="ЛС-001677"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="28.12.2011"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="07.02.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="14.06.2022"/></p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/></p>																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование <input type="text" value="Медокеми Лтд"/></p> <p>Страна <input type="text" value="Кипр"/></p>																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Сульцеф®"/></p>																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цефоперазон+Сульбактам"/></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>Срок годности</th> <th>Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">1 г+1 г</td> <td>2 года</td> <td>В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> <li>2.18 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2.18 г - флаконы (100 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul> </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+1 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> <li>2.18 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2.18 г - флаконы (100 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>			
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения										
		Упаковки															
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения		1 г+1 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.													
			<ul style="list-style-type: none"> <li>2.18 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту</li> <li>2.18 г - флаконы (100 шт.) - коробки картонные - для стационаров</li> </ul>														
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>Медокеми (Фар Ист) Лтд</td> <td>No 10, 12 and 16, VSIP II-A, Vietnam Singapore Industrial Park II-A, Vinh Tan Hamlet, Tan Uyen Town, Binh Duong Province, Vietnam</td> <td>Вьетнам</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)</td> <td>Медокеми Лтд</td> <td>1-10 Constantinoupoleos str., P.O. Box 51409, Limassol 3505, Cyprus</td> <td>Кипр</td> </tr> </tbody> </table>	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медокеми (Фар Ист) Лтд	No 10, 12 and 16, VSIP II-A, Vietnam Singapore Industrial Park II-A, Vinh Tan Hamlet, Tan Uyen Town, Binh Duong Province, Vietnam	Вьетнам	2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медокеми Лтд	1-10 Constantinoupoleos str., P.O. Box 51409, Limassol 3505, Cyprus	Кипр
Сведения о стадиях производства	№ п/п		Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна											
	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медокеми (Фар Ист) Лтд	No 10, 12 and 16, VSIP II-A, Vietnam Singapore Industrial Park II-A, Vinh Tan Hamlet, Tan Uyen Town, Binh Duong Province, Vietnam	Вьетнам												
2	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Медокеми Лтд	1-10 Constantinoupoleos str., P.O. Box 51409, Limassol 3505, Cyprus	Кипр													
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p><input type="button" value="Показать инструкции"/></p>																
8	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Номер НД</th> <th>Год</th> <th>№ изм</th> <th>Наименование</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>1</td> <td>ЛС-001677-280222</td> <td>2022</td> <td></td> <td>Сульцеф®</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №2 к ЛС-001677-280222</td> <td>2022</td> <td>2</td> <td>Сульцеф®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	ЛС-001677-280222	2022		Сульцеф®	2	Изм. №2 к ЛС-001677-280222	2022	2	Сульцеф®	
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование													
1	ЛС-001677-280222	2022		Сульцеф®													
2	Изм. №2 к ЛС-001677-280222	2022	2	Сульцеф®													

		3	Изм. №2 к ЛС-001677-280222			2022	2	Сульцеф®	
		4	Изм. №3 к ЛС-001677-280222			2023	3	Сульцеф®	
9	Фармако-терапевтическая группа	<b>Фармако-терапевтическая группа</b>							
		антибиотик-цефалоспорин+бета-лактамаз ингибитор							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	<b>Код АТХ</b>		<b>АТХ</b>					
		J01DD62		Цефоперазон, в комбинации с другими препаратами					
11	Фармацевтическая субстанция	<b>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование</b>	<b>Торг. наим.</b>	<b>Производитель</b>	<b>Адрес</b>	<b>Срок годности</b>	<b>Условия хранения</b>	<b>Фармакоп. статья / Номер НД</b>	<b>Входит в перечень нарк. средств, псих. веществ и их прекурсоров</b>
		Цефоперазон+Сульбактам		Цилу Антибиотикс Фармасьютикал Ко.Лтд	No 849. Dongjia Town, Licheng District, Jinan, Shandong, China	~			~
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"/> ~