



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер P N001155/01</p> <p>Дата регистрации 21.04.2008</p> <p>Дата решения 21.05.2020</p> <p>Дата переоформления 21.05.2020</p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>												
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")</p> <p>Страна Россия</p>												
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата Цефабол®</p>												
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Цефотаксим</p>												
5	<table border="1"> <thead> <tr> <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">1000 мг</td> <td>3 года</td> <td>В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2"> <ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл/ - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	Упаковки		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл/ - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту 	
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности	Условия хранения								
		Упаковки											
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1000 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.										
		<ul style="list-style-type: none"> 1000 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл/ - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1000 мг - флаконы (5 шт.) - пачки картонные /в комплекте с растворителем: вода для инъекций (ампулы) 5 мл-5 шт./ - По рецепту 											
6	<table border="1"> <thead> <tr> <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>Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")</td> <td>Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия		
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна									
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Общество с ограниченной ответственностью "Производственно-фармацевтическая компания "Пребенд" (ООО "ПФК "Пребенд")	Новосибирская обл., г. Новосибирск, Ленинский район, ул. Дукача, дом 4, корп. 2 и корп. 3	Россия									
7	<p>Инструкция по применению лекарственного препарата</p> <p>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>P N001155/01-210520</td> <td>2020</td> <td></td> <td>Цефабол®</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	P N001155/01-210520	2020		Цефабол®		
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование									
1	P N001155/01-210520	2020		Цефабол®									

9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа							
		антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ		АТХ					
		J01DD01	Цефотаксим						
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
		Цефотаксим	Цефотаксим 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.	ЛСР-002932/09-140409	~
		Цефотаксим	Цефотаксим натрия стерильный	Ханми Файн Кемикал Ко.Лтд	1LA №603, Shiwha Industrial Complex, 1248-8, Chongwang-Dong, Shihung-City, Kyonggi-Do, Korea	3 года	При температуре не выше 25 град.	НД 42-13958-05	~
		Цефотаксим	Цефотаксим натрия стерильный	Кенгбо Фармацевтикал Ко.Лтд	345-6 Silok-Dong, Asan-Si, ChungCheong Nam-Do, 336-020, Korea	3 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	П N012779/01-100507	~
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"/> ~