



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер ЛС-001383</p> <p>Дата регистрации 31.01.2011</p> <p>Дата решения 28.09.2023</p> <p>Дата переоформления 21.06.2018</p> <p>Разрешён ввод в гражданский оборот до Бессрочный</p>																																
2	<p>Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата</p> <p>Наименование Публичное акционерное общество "Красфарма" (ПАО "Красфарма")</p> <p>Страна Россия</p>																																
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата Цефазолин</p>																																
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование Цефазолин</p>																																
5	<table border="1"> <thead> <tr> <th rowspan="2">Лекарственная форма</th> <th rowspan="2">Дозировка</th> <th colspan="2">Срок годности</th> <th colspan="2">Условия хранения</th> </tr> <tr> <th colspan="2">Упаковки</th> <th colspan="2"></th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1 г</td> <td>2 года</td> <td colspan="3">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="5"> <ul style="list-style-type: none"> 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров </td> </tr> <tr> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">0.5 г</td> <td>2 года</td> <td colspan="3">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="5"> <ul style="list-style-type: none"> 0.5 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 0.5 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 0.5 г - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров </td> </tr> </tbody> </table>	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности		Условия хранения		Упаковки				порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.			<ul style="list-style-type: none"> 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров 					порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	0.5 г	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.			<ul style="list-style-type: none"> 0.5 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 0.5 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 0.5 г - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров 				
Лекарственная форма	Дозировка			Срок годности		Условия хранения																											
		Упаковки																															
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	1 г	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																														
		<ul style="list-style-type: none"> 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 1 г - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров 																															
порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	0.5 г	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																														
		<ul style="list-style-type: none"> 0.5 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту 0.5 г - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту 0.5 г - флаконы 1-50 шт. - коробки картонные - для стационаров 																															
6	<p>Сведения о стадиях производства</p> <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</td> <td>Публичное акционерное общество</td> <td>Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет</td> <td>Россия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая	Публичное акционерное общество	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет	Россия																						
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																													
1	Производитель (Все стадии, включая	Публичное акционерное общество	Красноярский край, г. Красноярск, ул. 60 лет	Россия																													

		выпускающий контроль качества)	"Красфарма" (ПАО "Красфарма")	Октября, зд. 2/6, 2/13, 2/16, 2/39, 2/53, 2/54					
7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование			
		1	ЛС-001383-310111	2011		Цефазолин			
		2	Изм. №1 к ЛС-001383-310111	2011	1	Цефазолин			
		3	Изм. №2 к ЛС-001383-310111	2011	2	Цефазолин			
		4	Изм. №3 к ЛС-001383-310111	2011	3	Цефазолин			
		5	Изм. №4 к ЛС-001383-310111	2014	4	Цефазолин			
		6	Изм. №5 к ЛС-001383-310111	2018	5	Цефазолин			
		7	Изм. №6 к ЛС-001383-310111	2020	6	Цефазолин			
	8	Изм. №7 к ЛС-001383-310111	2023	7	Цефазолин				
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа				антибиотик-цефалоспорины			
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01DB04	Цефазолин						
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
		Цефазолин	Цефазолина натриевая соль	Харбин Хеджа Фармасьютикал Ко., Лтд.	Economic Technological Development Zone Shangzhi, City Heilongjiang Province, China	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град., в герметичной упаковке	ЛСР-000041-091122	~
		Цефазолин	Цефазолин натрия стерильный - Лонг Шенг Фарма Лимитед	Цилу Антибиотикс Фармасьютикал Ко.Лтд	No 849. Dongjia Town, Licheng District, Jinan, Shandong, China	3 года	При температуре не выше 25 град.	ЛСР-002604/07-240222	~
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"/> ~	