



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N014541/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="11.01.2009"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="30.10.2020"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="26.02.2019"/></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 \"эльфа\""="" type="text" value="АО \" научно-производственный="" центр=""/></p> <p>Страна <input type="text" value="Россия"/></p>																														
3	<p>Торговое наименование лекарственного препарата <input type="text" value="Цефзид®"/></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">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 rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">1000 мг</td> <td rowspan="2">3 года</td> <td colspan="2">В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.</td> </tr> <tr> <td colspan="2">• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - 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.		• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - 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.																												
			• 1000 мг - флаконы - пачки картонные - 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>Протекх Биосистемс Pvt.Лтд</td> <td>145-146, Pace City-1, Sector-37, Gurgaon, (Haryana), India</td> <td>Индия</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна	1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Протекх Биосистемс Pvt.Лтд	145-146, Pace City-1, Sector-37, Gurgaon, (Haryana), India	Индия																				
№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна																											
1	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Протекх Биосистемс Pvt.Лтд	145-146, Pace City-1, Sector-37, Gurgaon, (Haryana), India	Индия																											
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>П N014541/01-240907</td> <td>2007</td> <td></td> <td>Цефзид</td> </tr> <tr> <td>2</td> <td>Изм. №1 к П N014541/01-240907</td> <td>2010</td> <td>1</td> <td>Цефзид</td> </tr> <tr> <td>3</td> <td>Изм. №2 к П N014541/01-240907</td> <td>2015</td> <td>2</td> <td>Цефзид</td> </tr> <tr> <td>4</td> <td>Изм. №3 к П N014541/01-240907</td> <td>2016</td> <td>3</td> <td>Цефзид</td> </tr> <tr> <td>5</td> <td>Изм. №4 к П N014541/01-240907</td> <td>2017</td> <td>4</td> <td>Цефзид</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование	1	П N014541/01-240907	2007		Цефзид	2	Изм. №1 к П N014541/01-240907	2010	1	Цефзид	3	Изм. №2 к П N014541/01-240907	2015	2	Цефзид	4	Изм. №3 к П N014541/01-240907	2016	3	Цефзид	5	Изм. №4 к П N014541/01-240907	2017	4	Цефзид
№ п/п	Номер НД	Год	№ изм	Наименование																											
1	П N014541/01-240907	2007		Цефзид																											
2	Изм. №1 к П N014541/01-240907	2010	1	Цефзид																											
3	Изм. №2 к П N014541/01-240907	2015	2	Цефзид																											
4	Изм. №3 к П N014541/01-240907	2016	3	Цефзид																											
5	Изм. №4 к П N014541/01-240907	2017	4	Цефзид																											

		6	Изм. №5 к П N014541/01-240907			2019	5	Цефзид®	
		7	Изм. №6 к П N014541/01-240907			2020	6	Цефзид®	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01D	ДРУГИЕ БЕТА-ЛАКТАМНЫЕ АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЕ ПРЕПАРАТЫ						
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 для инъекций	Кенгбо Фармацевтикал Ко.Лтд	345-6 Silok-Dong, Asan-Si, ChungCheong Nam-Do, 336-020, Korea	2 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 30 град., в герметичной упаковке	ЛС-002214-030214	~
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"/> ~