



Регистрационное удостоверение



1	<p>Номер <input type="text" value="П N011311/01"/></p> <p>Дата регистрации <input type="text" value="12.04.2010"/></p> <p>Дата решения <input type="text" value="11.09.2023"/></p> <p>Дата переоформления <input type="text" value="07.12.2022"/></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="Медоцеф"/></p>																					
4	<p>Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование <input type="text" value="Цефоперазон"/></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"></td> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">2 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"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (100 шт.) - пачки картонные - для стационаров </td> </tr> <tr> <td rowspan="2"></td> <td rowspan="2">порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения</td> <td rowspan="2">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"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (100 шт.) - пачки 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	2 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.	<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (100 шт.) - пачки картонные - для стационаров 			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"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (100 шт.) - пачки картонные - для стационаров 	
Формы выпуска	Лекарственная форма				Дозировка	Срок годности	Условия хранения															
		Упаковки																				
	порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	2 г	2 года	В сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град.																		
			<ul style="list-style-type: none"> • 2 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 2 г - флаконы (100 шт.) - пачки картонные - для стационаров 																			
	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"> • 1 г - флаконы - пачки картонные - По рецепту • 1 г - флаконы (100 шт.) - пачки картонные - для стационаров 																			
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>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>2, Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus</td> <td>Кипр</td> </tr> </tbody> </table>	№ 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	2, Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	Кипр						
№ 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	2, Michael Erakleous Street, Agios Athanassios Industrial Area, 4101 Agios Athanassios, Limassol, Cyprus	Кипр																		

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	П N011311/01-071222			2022		Медоцеф	
		2	Изм. №1 к П N011311/01-071222			2023	1	Медоцеф	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01DD12	Цефоперазон						
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
		Цефоперазон		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"/> Нет
		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"/> ~