



Регистрационное удостоверение



1	Номер <input type="text" value="ЛП-000937"/>	Дата регистрации <input type="text" value="18.10.2011"/>	Дата решения <input type="text" value="18.07.2022"/>			
	Дата переоформления <input type="text" value="18.07.2022"/>	Разрешён ввод в гражданский оборот до <input type="text" value="Бессрочный"/>				
2	Наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата	Наименование <input type="text" value='Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")'/>	Страна <input type="text" value="Республика Беларусь"/>			
3	Торговое наименование лекарственного препарата	<input type="text" value="Цефтриаксон"/>				
4	Международное непатентованное или группировочное или химическое наименование	<input type="text" value="Цефтриаксон"/>				
5	Формы выпуска	Лекарственная форма	Дозировка	Срок годности	Условия хранения	
					Упаковки	
		порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения	500 мг	3 года	В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 град. <ul style="list-style-type: none">500 мг - флаконы - пачки картонные - По рецепту500 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту500 мг - флаконы (20 шт.) - коробки картонные - для стационаров500 мг - флаконы (270 шт.) - коробки картонные - для стационаров500 мг - флаконы (40 шт.) - коробки картонные - для стационаров	
		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 рецепту1000 мг - флаконы (10 шт.) - пачки картонные - По рецепту1000 мг - флаконы (20 шт.) - коробки картонные - для стационаров1000 мг - флаконы (270 шт.) - коробки картонные - для стационаров1000 мг - флаконы (40 шт.) - коробки картонные - для стационаров	
6	Сведения о стадиях производства	№ п/п	Стадия производства	Производитель	Адрес производителя	Страна
		1	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, д. 3, Республика Беларусь	Республика Беларусь
		2	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, д. 3, Республика Беларусь	Республика Беларусь
		3	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, г. Минск, пер. Фабрициуса, д. 3, Республика Беларусь	Республика Беларусь
		4	Упаковщик/фасовщик (вторичная/третичная упаковка)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	231286, Гродненская область, г. Лида, ул. Качана, д. 19/8	Республика Беларусь
		5	Упаковщик/фасовщик (в первичную упаковку)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	231286, Гродненская область, г. Лида, ул. Качана, д. 19/8	Республика Беларусь
		6	Производитель (готовой ЛФ)	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	231286, Гродненская область, г. Лида, ул. Качана, д. 19/8	Республика Беларусь
		7	Выпускающий контроль качества	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	220007, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Фабрициуса, д. 30	Республика Беларусь
		8	Выпускающий контроль качества	Республиканское унитарное производственное предприятие "Белмедпрепараты" (РУП "Белмедпрепараты")	231286, Гродненская область, г. Лида, ул. Качана, д. 19/8	Республика Беларусь
9	Производитель (Все стадии, включая выпускающий контроль качества)	Открытое акционерное общество "Борисовский завод медицинских препаратов" (ОАО "БЗМП")	222518, Минская область, г. Борисов, ул. Чапаева, д. 64/3	Республика Беларусь		

7	Инструкция по применению лекарственного препарата	Показать инструкции							
8	Нормативная документация	№ п/п	Номер НД			Год	№ изм	Наименование	
		1	ЛП-000937-151220			2020		Цефтриаксон	
		2	Изм. №1 к ЛП-000937-151220			2021	1	Цефтриаксон	
		3	Изм. №2 к ЛП-000937-151220			2022	2	Цефтриаксон	
9	Фармако-терапевтическая группа	Фармако-терапевтическая группа антибиотик-цефалоспорин							
10	Анатомо-терапевтическая химическая классификация	Код АТХ	АТХ						
		J01DD04	Цефтриаксон						
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
		Цефтриаксон		Си-Эс-Пи-Си Чжунно Фармасьютикал (Шицзячжуан) Ко.Лтд	No.47 Fengshou Road, Shijiazhuang City, Hebei Province, China	~			~
		Цефтриаксон		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="text" value="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="text" value="~"/>							