



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДЕРЖАВНИЙ ФАРМАКОЛОГІЧНИЙ ЦЕНТР
м. Київ

**РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ
НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ**

№ UA/8292/01/01

Рішення про державну *реєстрацію* лікарського засобу затвержене
наказом МОЗ України від **30.05.2008 № 280**

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та постановою
Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про затвердження
Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і
розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)" лікарський
засіб

ЦЕФАЗЕКС,

порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг
зарєєстрований в Україні терміном на 5 років

Заявник:

Ексір Фармасьютикал Ко., Іран
№15, Алея Рахматі Бехамбарі, Валіаср авеню (Північ площі
Валіаср), Тегеран 15949, Іран
Exir Pharmaceutical Co., Iran
No. 15, Rahmati Behambari Alley, Valiasr Ave. (North of Valiasr sq.),
Tehran 15949, Iran

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 30.05.2013

Реєстраційне посвідчення видане 31.05.2008



РП 12884*

ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ЦЕФАЗЕКС**

Лікарська форма:

порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг

Шлях введення: *внутрішньом'язовий, внутрішньовенний*

Код АТС: *J01D B04*

Показання до застосування:

*інфекції, спричинені чутливими до препарату мікроорганізмами:
інфекції дихальних шляхів (бронхіт, пневмонія);
тонзиліти, інфекції ЛОР-органів;
інфекції сечостатевої системи, включаючи простатит і епідидиміти;
гінекологічні інфекції;
інфекції шкіри і м'яких тканин;
інфекції жовчовивідних шляхів;
інфекції кісток і суглобів;
інфекції тканин ока;
бактеріальні ендокардити;
перитоніти;
септицемія;
профілактика інфекцій у перед - і післяопераційному періоді з метою зменшення ризику виникнення післяопераційних інфекцій (гістеректомія, холецистектомія, операції на відкритому серці, протезування суглобів)*

Вид і розмір упаковки:

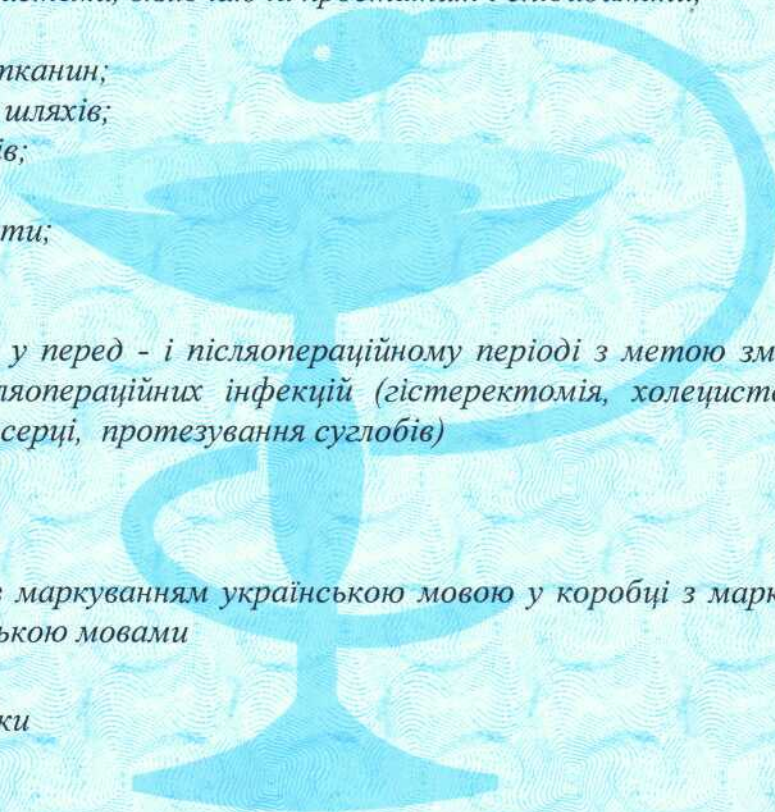
1 флакон з порошком з маркуванням українською мовою у коробці з маркуванням українською та англійською мовами

Термін зберігання: *3 роки*

Виробник(и) лікарського засобу:

*Ексір Фармасьютикал Ко., Іран
№15, Алея Рахматі Бехамбарі, Валіаср авеню (Північ площі Валіаср), Тегеран
15949, Іран*

*Exir Pharmaceutical Co., Iran
No. 15, Rahmati Behambari Alley, Valiasr Ave. (North of Valiasr sq.), Tehran 15949,
Iran*



**ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

ЦЕФАЗЕКС,

порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 500 мг

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

*1 флакон містить: цефазоліну натрію в перерахуванні на цефазолін -
500 мг*

Допоміжні речовини:

-

Директор
Державного фармакологічного центру
Міністерства охорони здоров'я України



В.Т. Чумак



МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
ДЕРЖАВНИЙ ФАРМАКОЛОГІЧНИЙ ЦЕНТР
м. Київ

**РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ
НА ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ**

№ UA/8292/01/02

Рішення про державну *реєстрацію* лікарського засобу затверджене
наказом МОЗ України від 30.05.2008 № 280

Згідно зі ст.9 Закону України "Про лікарські засоби" та постановою
Кабінету Міністрів України від 26.05.2005 № 376 "Про затвердження
Порядку державної реєстрації (перереєстрації) лікарських засобів і
розмірів збору за їх державну реєстрацію (перереєстрацію)" лікарський
засіб

ЦЕФАЗЕКС,

порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг

зарєєстрований в Україні терміном на 5 років

Заявник:

*Ексір Фармасьютикал Ко., Іран
№15, Алея Рахматі Бехамбарі, Валіаср авеню (Північ площі
Валіаср), Тегеран 15949, Іран
Exir Pharmaceutical Co., Iran
No. 15, Rahmati Behambari Alley, Valiasr Ave. (North of Valiasr sq.),
Tehran 15949, Iran*

Реєстраційне посвідчення діє на всій території України до 30.05.2013

Реєстраційне посвідчення видане 31.05.2008



РП 12885

ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

Назва лікарського засобу: **ЦЕФАЗЕКС**

Лікарська форма:

порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг

Шлях введення: *внутрішньом'язовий, внутрішньовенний*

Код АТС: *J01D B04*

Показання до застосування:

інфекції, спричинені чутливими до препарату мікроорганізмами:

інфекції дихальних шляхів (бронхіт, пневмонія);

тонзиліти, інфекції ЛОР-органів;

інфекції сечостатевої системи, включаючи простатит і епідидиміти;

гінекологічні інфекції;

інфекції шкіри і м'яких тканин;

інфекції жовчовивідних шляхів;

інфекції кісток і суглобів;

інфекції тканин ока;

бактеріальні ендокардити;

перитоніти;

септицемія;

профілактика інфекцій у перед - і післяопераційному періоді з метою зменшення ризику виникнення післяопераційних інфекцій (гістеректомія, холецистектомія, операції на відкритому серці, протезування суглобів)

Вид і розмір упаковки:

1 флакон з порошком з маркуванням українською мовою у коробці з маркуванням українською та англійською мовами

Термін зберігання: *3 роки*

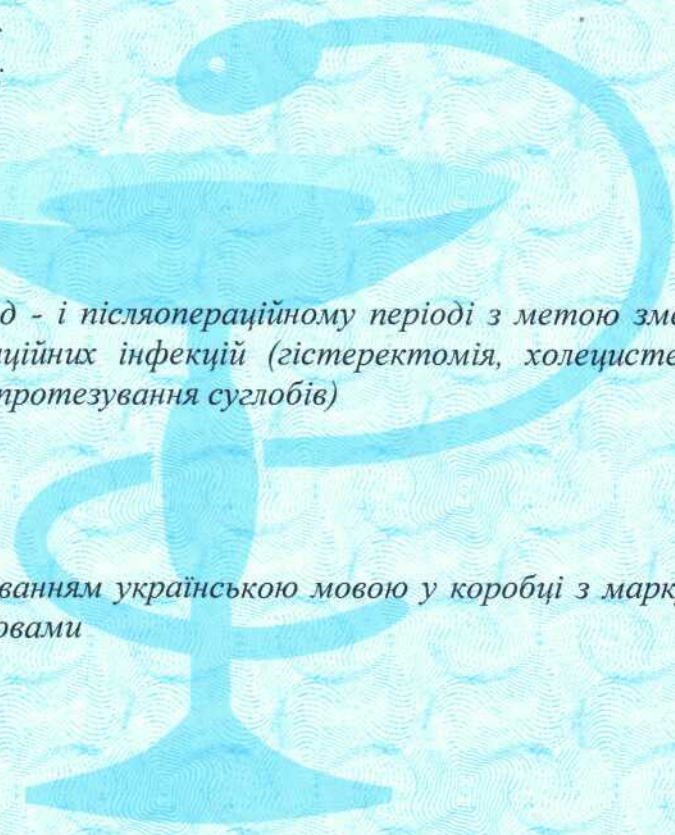
Виробник(и) лікарського засобу:

Ексір Фармасьютикал Ко., Іран

№15, Алея Рахматі Бехамбарі, Валіаср авеню (Північ площі Валіаср), Тегеран 15949, Іран

Exir Pharmaceutical Co., Iran

No. 15, Rahmati Behambari Alley, Valiasr Ave. (North of Valiasr sq.), Tehran 15949, Iran



**ВИСНОВКИ
ПРО ЯКІСНИЙ ТА КІЛЬКІСНИЙ СКЛАД
ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

1. Назва лікарського засобу, лікарська форма:

ЦЕФАЗЕКС,

порошок для приготування розчину для ін'єкцій по 1000 мг

2. Якісний та кількісний склад лікарського засобу:

Активні речовини:

*1 флакон містить: цефазоліну натрію в перерахуванні на цефазолін -
1000 мг*

Допоміжні речовини:

-

Директор
Державного фармакологічного центру
Міністерства охорони здоров'я України



В.Т. Чумак