



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

**(Минздрав России)**

**П Р И К А З**

*3 февраля 2025 г.*

№ 51

Москва

**О приостановлении применения лекарственного препарата  
для медицинского применения с торговым наименованием  
Цефтриаксон-Джодас**

В соответствии с Порядком приостановления применения лекарственного препарата для медицинского применения, утвержденным приказом Министерства здравоохранения Российской Федерации от 14 ноября 2018 г. № 777н (зарегистрирован Министерством юстиции Российской Федерации 27 февраля 2019 г., регистрационный № 53907), Министерством здравоохранения Российской Федерации принято решение о приостановлении применения лекарственного препарата для медицинского применения

Цефтриаксон-Джодас

торговое наименование лекарственного препарата

Цефтриаксон

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

порошок для приготовления раствора для внутривенного и внутримышечного введения, 1000 мг

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Общество с ограниченной ответственностью  
«Джодас Экспоим» (ООО «Джодас Экспоим»), Российская Федерация  
140200, Московская обл., Воскресенский р-он, г. Воскресенск,  
ул. Московская, д. 45м, офис 4

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата

Джодас Экспоим Pvt.Лтд., Индия  
Plot No. 55, Phase-III, Biotech Park, Karkapatla (Village), Markook (M),  
Siddipet (District), Telangana, 502 279, India

---

наименование и адрес производственной площадки

ЛС-002538 от 25 декабря 2011 г.

---

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

применение лекарственного препарата приостанавливается с даты  
официального опубликования приказа до представления сведений  
о возможности возобновления применения лекарственного препарата

---

дата, с которой приостанавливается применение лекарственного препарата,  
и срок (период), на который приостанавливается применение лекарственного препарата

письмо Министерства промышленности и торговли Российской Федерации  
от 25 декабря 2024 г. № ПЕ-140479/19, которым представлены сведения о  
несоответствии производителя лекарственных средств требованиям  
правил надлежащей производственной практики  
и (или) о нарушении лицензионных требований

---

основание приостановления применения лекарственного препарата

Заместитель Министра  
здравоохранения  
Российской Федерации



С.В. Глаголев