



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(Минздрав России)

П Р И К А З

11 марта 2020 г.

№ 157

Москва

**О приостановлении применения лекарственного препарата
для медицинского применения с торговым наименованием Кокарнит**

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

Кокарнит

торговое наименование лекарственного препарата

-

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения
лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Уорлд Медицин Лимитед, Великобритания
Ground Floor, Gadd House, Arcadia Avenue, Finchley,
LONDON N3 2JU, United Kingdom

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного
удостоверения лекарственного препарата

Египетская Международная Фармацевтическая
Производственная Компания (Е.И.П.И.Ко), Египет
Tenth of Ramadan City, First Industrial Area B1, P.O. box: 149 Tenth, Egypt

наименование и адрес производственной площадки

ЛП-002839 от 23 января 2015 г.

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

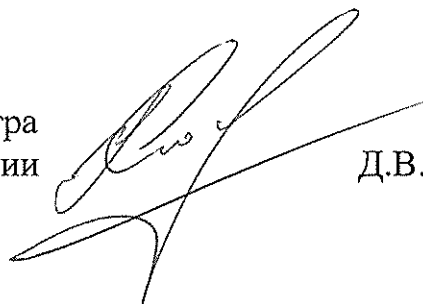
применение лекарственного препарата приостанавливается с 4 марта 2020 г.
до представления Министерством промышленности и торговли Российской
Федерации сведений о возможности возобновления применения
лекарственного препарата

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

письмо Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
от 02.03.2020 № ЦС-13931/19, которым представлены сведения
несоответствии производителя лекарственных средств требованиям
правил надлежащей производственной практики
и (или) о нарушении лицензионных требований

основание приостановления применения лекарственного препарата

Статс-секретарь – заместитель Министра
здравоохранения Российской Федерации



Д.В. Костенников