

литер Р, д. 31, ул. Даниила Зверева,  
г. Екатеринбург, Россия, 620046  
Тел.: +7 (343) 311-02-01  
<http://www.pharmk.ru>

Субъектам обращения лекарственных средств

17.03.2020

No

41-ДКТ

на №

OT

## Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что по письму Минздрава № 157 от 11.03.2020г. приостановлено обращение лекарственного средства **«Жокарнит** лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения 187,125 мл, ампулы темного стекла (3) в комплекте с растворителем – ампулы 2 мл (3), пачки картонные» производства «Египетская Международная Фармацевтическая Производственная Компания (Е.И.П.И.Ко)», Египет.

Просим провести проверку наличия серий: 1705742/170585, 1705744/170586, 1705747/170587, 1705741/170585, 1705750/170589, 1705752/170590, 1800785/180098, 1802332, 1802324, 1802325 на Ваших складах, в случае обнаружения остатков данного лекарственного препарата переместить товар в карантинную зону с соблюдением всех условий хранения до окончательного решения поставщика.

Специалист по сертификации

Бузакова А.С.







ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ «ТРОКАС ФАРМА»

141402, Московская обл., г. Химки, ул. Спартаковская, дом 5/7, офис 8.  
Тел: 8 800 700 45 68

[www.trokasholding.com](http://www.trokasholding.com)

Исх. № 10/20 от «16» марта 2020 г.

По месту требования.

### Письмо

ООО «ТРОКАС ФАРМА», Россия выражает Вам свое почтение и информирует, что качество лекарственного препарата «Кокарнит, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения», (регистрационное удостоверение № ЛП-002839 от 23.01.2015) соответствует всем требованиям нормативной документации. Приостановление применения лекарственного препарата «Кокарнит, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения» (регистрационное удостоверение № ЛП-002839 от 23.01.2015) связано со сменой производственной площадки.

В настоящее время ведется работа с Росздравнадзором и Министерством здравоохранения Российской Федерации по получению разрешения на реализацию ранее ввезенных серий лекарственного препарата «Кокарнит, лиофилизат для приготовления раствора для внутримышечного введения» (регистрационное удостоверение № ЛП-002839 от 23.01.2015) от производителя «Е.И.П.И.Ко», Египет.

С уважением,

Генеральный директор

ООО «ТРОКАС ФАРМА»



Наджафов И.М.

Исп. Шестак Н.С. 8-916-369-93-08





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