



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

3 февраля 2025 г.

№ 50

Москва

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

Цефепим-Джодас

торговое наименование лекарственного препарата

Цефепим

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

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

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Джодас Экспоим Пвт. Лтд., Индия
№ 8-2-293/82/A/1359, 1st floor, Road Number 45, Jubilee Hills,
Hyderabad-500033, India

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-002554 от 22 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