



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

П Р И К А З

5 сентября 2019 г.

№ 720

Москва

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

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

---

торговое наименование лекарственного препарата

Цефепим

---

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

порошок для приготовления раствора  
для внутривенного и внутримышечного введения, 1.0 г, 2.0 г

---

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Карнатака Антибиотикс & Фармасьютикалс Лимитед, Индия  
Plot No. 14, II Phase, Peenya Industrial Area, Bangalore 560 058, India

---

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата

Карнатака Антибиотикс & Фармасьютикалс Лимитед, Индия  
Plot No. 14, II Phase, Peenya Industrial Area, Bangalore 560 058, India

---

наименование и адрес производственной площадки

ЛП-004079 от 16 января 2017 г.

---

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

применение лекарственного препарата приостанавливается с 03.09.2019 до  
представления 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 29 августа 2019 г. № ЦС-59456/19, которым представлены сведения о  
несоответствии производителя лекарственных средств требованиям  
правил надлежащей производственной практики  
и (или) о нарушении лицензионных требований

---

основание приостановления применения лекарственного препарата

Статс-секретарь – заместитель Министра  
здравоохранения Российской Федерации



Д.В. Костенников