



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минздрав России)

П Р И К А З

9 августа 2019 г.

№ 629

Москва

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

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

**Флуифорт**

---

торговое наименование лекарственного препарата

**Карбоцистеин**

---

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

**гранулы для приготовления суспензии для приема внутрь, 2.7 г/5 г**

---

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

**Домпе Фармачеутичи С.п.А., Италия  
20122, Milano, Via San Martino 12-12/a, Italy**

---

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата

**Домпе Фармачеутичи С.п.А., Италия  
Via Campo Di Pile (loc. ZONA INDUSTRIALE) - 67100 L'Aquila, Italy**

---

наименование и адрес производственной площадки

П N010489/02 от 10 июня 2010 г.

---

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

применение лекарственного препарата приостанавливается с 07.08.2019 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 2 августа 2019 г. № ЦС-52798/19, 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