



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

П Р И К А З

*10 марта 2020 г.*

№ *155*

Москва

**О приостановлении применения лекарственного препарата  
для медицинского применения с торговым наименованием Вессел® Дуэ Ф**

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

Вессел® Дуэ Ф

торговое наименование лекарственного препарата

Сулодексид

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 600 ЛЕ/2 мл  
лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Альфасигма С.п.А., Италия

Via E. Fermi 1, 65020 Alanno (Pescara), Italy

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата

Альфасигма С.п.А., Италия

Via E. Fermi 1, 65020 Alanno (Pescara), Italy

наименование и адрес производственной площадки

П N012490/02 от 4 апреля 2008 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-13888/19, которым представлены сведения  
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



Н.А. Хорова