



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

7 марта 2025 г.

№ 101

Москва

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

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

Ксилометазолин

торговое наименование лекарственного препарата

Ксилометазолин

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

капли назальные, 0.05 %, 0.1 %

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Общество с ограниченной ответственностью
«Фирма «ВИПС-МЕД» (ООО Фирма «ВИПС-МЕД»), Российская Федерация
141190, Московская обл., г. Фрязино, тер. Восточная Заводская
промышленная, д. За, эт/пом/каб 2/2003/23

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного
удостоверения лекарственного препарата

Общество с ограниченной ответственностью «Фирма «ВИПС-МЕД»
(ООО «Фирма «ВИПС-МЕД»)), Российская Федерация
Московская обл., г.о. Фрязино, г. Фрязино, ул. 60 лет СССР, д. 3
наименование и адрес производственной площадки

ЛП-003616 от 12 мая 2016 г.

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

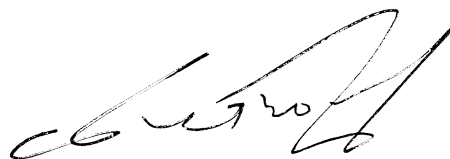
применение лекарственного препарата приостанавливается с даты
официального опубликования приказа до представления сведений
о возможности возобновления применения лекарственного препарата

дата, с которой приостанавливается применение лекарственного препарата,
и срок (период), на который приостанавливается применение лекарственного препарата

письмо Министерства промышленности и торговли Российской Федерации
от 24 февраля 2025 г. № ПЕ-19329/19, 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