



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

П Р И К А З

04 сентября 2025г

№ 533

Москва

**О приостановлении применения лекарственного препарата
для медицинского применения с торговым наименованием
Календулы настойка**

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

Календулы настойка

торговое наименование лекарственного препарата

-

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

настойка

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

ООО "Камелия НПП", Российская Федерация
141865, Московская обл., г.о. Дмитровский, рп. Некрасовский,
ул. Лесная, д. 32, стр. 3

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного
удостоверения лекарственного препарата

ООО "Камелия НПП", Российская Федерация
Московская обл., г. Дмитров, рп. Некрасовский, ул. Лесная, д. 32, стр. 2
Московская обл., г. Дмитров, рп. Некрасовский, ул. Лесная, д. 32, стр. 3
Московская обл., г. Дмитров, рп. Некрасовский, ул. Лесная, д. 32, стр. 1

наименование и адрес производственной площадки

Р N002078/01 от 09.02.2009 г.

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

применение лекарственного препарата приостанавливается с даты издания
настоящего приказа до представления в Минздрав России 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 21 июля 2025 г. № ПЕ-80439/19, 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