



**МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(Минздрав России)

П Р И К А З

3 февраля 2025 г.

№ 46

Москва

**О приостановлении применения лекарственного препарата
для медицинского применения с торговым наименованием
Полимиксин В**

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

Полимиксин В

торговое наименование лекарственного препарата

Полимиксин В

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

лиофилизат для приготовления раствора для инъекций, 50 мг

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

Общество с ограниченной ответственностью
«Джодас Экспоим» (ООО «Джодас Экспоим»), Российская Федерация
140200, Московская обл., Воскресенский р-он, г. Воскресенск,
ул. Московская, д. 45м, офис 4

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного
удостоверения лекарственного препарата

Джодас Экспоим Pvt.Лтд., Индия
Plot No. 55, Phase-III, Biotech Park, Karkapatla (Village), Markook (M),
Siddipet (District), Telangana, 502 279, India

наименование и адрес производственной площадки

ЛП-003489 от 09 марта 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 25 декабря 2024 г. № ПЕ-140479/19, 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