



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

(Минздрав России)

П Р И К А З

18 марта 2020г.

№ 187

Москва

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

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

**Эмла**

---

торговое наименование лекарственного препарата

**Лидокаин + Прилокаин**

---

международное непатентованное наименование лекарственного препарата

**пластырь**

---

лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

**Аспен Фарма Трейдинг Лимитед, Ирландия  
3016 Lake Drive, Citywest Business Campus, Dublin 24, Ireland**

---

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата

**Ресифарм Карлскога АБ, Швеция  
Bjorkbornsvagen 5, SE-691 33 Karlskoga, Sweden**

---

наименование и адрес производственной площадки

П N011054 от 29 августа 2008 г.

---

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

применение лекарственного препарата приостанавливается с 10 марта 2020 г.  
до представления Министерством промышленности и торговли Российской  
Федерации сведений о возможности возобновления применения  
лекарственного препарата

---

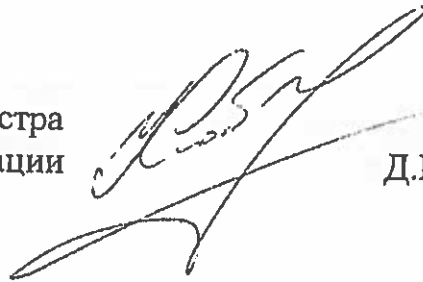
календарная дата, с которой приостанавливается применение лекарственного препарата,  
и срок (период), на который приостанавливается применение лекарственного препарата

письмо Министерства промышленности и торговли Российской Федерации  
от 5 марта 2020 г. № ЦС-15310/19, которым представлены сведения  
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