



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
(Минздрав России)

П Р И К А З

5 сентября 2019 г.

№ 722

Москва

**О приостановлении применения лекарственного препарата  
для медицинского применения с торговым наименованием  
Вакцина против краснухи живая аттенуированная**

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

---

Вакцина против краснухи живая аттенуированная  
торговое наименование лекарственного препарата

---

Вакцина для профилактики краснухи  
международное непатентованное наименование лекарственного препарата

---

лиофилизат для приготовления раствора для подкожного введения  
лекарственная форма и дозировка лекарственного препарата

---

Серум Инститьют оф Индия, Лтд., Индия  
212/2 Hadapsar, Pune – 411 028, M.S., India

---

наименование и адрес местонахождения держателя или владельца регистрационного  
удостоверения лекарственного препарата

---

Серум Инститьют оф Индия, Лтд., Индия  
212/2 Hadapsar, Pune – 411 028, M.S., India

---

наименование и адрес производственной площадки

П N015218/01 от 25 ноября 2009 г.

---

номер и дата регистрационного удостоверения лекарственного препарата

применение лекарственного препарата приостанавливается с 02.09.2019 до  
представления 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 28 августа 2019 г. № ЦС-59075/19, которым представлены сведения о  
несоответствии производителя лекарственных средств требованиям  
правил надлежащей производственной практики  
и (или) о нарушении лицензионных требований

---

основание приостановления применения лекарственного препарата

Статс-секретарь – заместитель Министра  
здравоохранения Российской Федерации



Д.В. Костенников