



ЗАГАД

ПРИКАЗ

23.01.2020 № 43

г. Мінск

г. Минск

О прекращении действия регистрационных удостоверений на фенспирид-содержащие лекарственные средства

На основании части семнадцатой статьи 8 Закона Республики Беларусь от 20 июля 2006 г. № 161-З «О лекарственных средствах» и в соответствии с пунктом 15 Положения о порядке и условиях государственной регистрации (подтверждения государственной регистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций, внесения изменений в регистрационное досье, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 1 апреля 2015 г. № 254 «О государственной регистрации (подтверждении государственной регистрации) лекарственных средств и фармацевтических субстанций и внесении изменений и дополнений в постановление Совета Министров Республики Беларусь от 2 сентября 2008 г. № 1269», и согласно рекомендациям комиссии по лекарственным средствам и фармацевтическим субстанциям Министерства здравоохранения Республики Беларусь (протокол от 23 декабря 2019 г. № 12), ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Прекратить с даты принятия настоящего приказа действие регистрационных удостоверений на фенспирид-содержащие лекарственные средства, исключить их из Государственного реестра лекарственных средств:

ИНСПИРОН, сироп 2мг/мл во флаконах 150мл в упаковке №1, заявитель/производитель: ПАО «ГАЛИЧФАРМ», Украина (регистрационное удостоверение № 9876/12/17/19 от 01.03.2019);

ИНСПИРОН, сироп 2мг/мл во флаконах 150мл в упаковке №1, заявитель: ПАО «ГАЛИЧФАРМ», Украина, производитель: ПАО «ГАЛИЧФАРМ», Украина упаковано ОАО «Экзон», Республика Беларусь (регистрационное удостоверение № 10548/17 от 22.02.2017);

ИНСПИРОН, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 80мг в блистерах в упаковке №10х3, заявитель: ПАО «Киевмедпрепарат», Украина, производитель: ПАО «Киевмедпрепарат», Украина упаковано ОАО «Экзон», Республика Беларусь (регистрационное удостоверение № 9922/12/16/17 от 02.11.2017);

ФЕНСПИРИД, сироп 2мг/мл во флаконах 150мл в упаковке №1, заявитель/производитель: ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь (регистрационное удостоверение № 18/08/2411 от 08.08.2018);

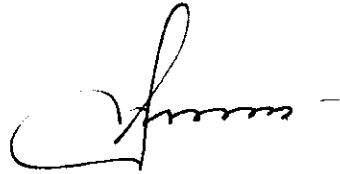
ФЕНСПИРИД-ЛФ, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 80мг в контурной ячейковой упаковке №10х3, заявитель/производитель: СООО «Лекфарм», Республика Беларусь (регистрационное удостоверение № 18/07/2113 от 18.07.2018);

ФЕНСПИРИД-НИКА, сироп 2мг/мл во флаконах 150мл в упаковке №1, заявитель: ООО «Ника Фармацевтика», Республика Беларусь, производитель: Farmaceutyczna Spoldzielnia Pracy Galena, Польша упаковано ООО «Ника Фармацевтика», Республика Беларусь (регистрационное удостоверение № 17/06/2712 от 28.06.2017)

в связи с установленным изменением в оценке соотношения польза-риск в неблагоприятную сторону.

2. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на заместителя Министра Шило В.Д.

Министр



В.С. Караник