

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

08.04.2019 г. № 5-1-7/ 5356 *Направляется по СМДО*

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ»
РУП «Минская Фармация»
РУП «Фармация»

Управления здравоохранения
облисполкомов
Комитет по здравоохранению
Мингорисполкома

Республиканские научно-
практические центры, подчиненные
Министерству здравоохранения

Об изъятии из обращения
лекарственного средства
АТРИКАН

В соответствии с Положением о порядке хранения, транспортировки, изъятия из обращения, возврата производителю или поставщику, уничтожения лекарственных средств, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 22 декабря 2009 года №1677, а также в целях быстрого оповещения о выявлении дефекта качества лекарственного средства и первоначальной оценке его опасности для здоровья, Министерство здравоохранения Республики Беларусь направляет

**Решение об изъятии из обращения лекарственного средства
от 8 апреля 2019 года № 13**

АТРИКАН 250 капсулы кишечнорастворимые 250мг в блистерах в упаковке № 8x1 серии **44876** производства Laboratoire Innotech International, Франция/Swiss Caps AG, Швейцария/Innothera Chouzy, Франция размер партии 200 упаковок, дата производства: 04.2018 г., срок годности: 03.2021 г. (*дистрибьютор на территорию Республики Беларусь - «COMARK SALES LLP», Великобритания, дистрибьютор на территории Республики Беларусь – ОДО «Фармин»*).

Согласно протоколу испытаний лекарственного средства Брестской областной контрольно-аналитической лаборатории Брестского РУП «Фармация» от 04.04.2019 г. № 3842 лекарственное средство не соответствует установленным требованиям НД РБ 976-2016,

изменениям от 28.10.2016, 30.05.2018, 10.10.2018 по разделам
«Упаковка», «Маркировка».
Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Заместитель Министра



В.Д.Шило



**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОУЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

220048, г. Мінск, вул. Мяснікова, 39
р/р 3620000000011 у АСБ «Беларусбанк»
Код 795. Факс 222-46-27

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

220048, г. Минск, ул. Мясникова, 39 р/с
3620000000011 в АСБ «Беларусбанк»
Код 795. Факс 222-46-27

РЕШЕНИЕ

об изъятии из обращения лекарственного средства
от 8 апреля 2019 года № 13

На основании письменного сообщения Республиканской контрольно-аналитической лаборатории УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» о выявлении некачественного лекарственного средства от 05.04.2019 г. № 9-15/3800, протокола испытаний лекарственного средства от 04.04.2019 г. № 3842, выданного Брестской областной контрольно-аналитической лабораторией Брестского РУП «Фармация», при проведении контроля качества до поступления в реализацию:
лекарственное средство АТРИКАН 250
в лекарственной форме капсулы кишечнорастворимые
дозировке 250мг в блистерах в упаковке № 8x1
номер серии (партии) 44876
наименование производителя Laboratoire Innotech International,
Франция/Swiss Caps AG, Швейцария/Innothera Chouzy
наименование страны-производителя Франция
подлежит изъятию из обращения поставщиком:
ОДО «Фармин».

Заместитель Министра

В.Д.Шило