

РЕШЕНИЕ
о возобновлении реализации и медицинского применения
лекарственного средства
от 3 апреля 2024 г. № 19

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» об отсутствии риска для здоровья пациентов при применении лекарственного препарата по результатам рассмотрения письменного объяснения производителя лекарственного средства от 29 марта 2024 г. № 24 о причинах и выводах по итогам проведенного расследования выявленного несоответствия регистрационному досье лекарственный препарат «РУМАКАР, гель для наружного применения 1 % в тубах 50 г в упаковке № 1», номер серии (партии) 015B24, название производителя Pharmacare PLC, название страны-производителя Палестина, допускается к дальнейшей реализации и медицинскому применению.

Заместитель Министра

Ю.Л.Горбич