

РЕШЕНИЕ

об изъятии из обращения лекарственного средства
от 18 августа 2026 г. № 128-2/2026/И

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» о выявлении некачественного лекарственного препарата от 18 августа 2026 г. № 04-14/2608, копий протоколов испытания серии (партии) лекарственного средства от 17 августа 2026 г. № 4805/1 и № 4805/2, выданных контрольно-аналитической лабораторией РУП «Минская Фармация», копии протокола испытаний от 11 августа 2026 г. № 0115/8242/9.19, выданного лабораторией изучения микробиоты объектов среды обитания человека и молекулярно-биологических исследований Научно-исследовательского института гигиены, токсикологии, эпидемиологии, вирусологии и микробиологии государственного учреждения «Республиканский центр гигиены, эпидемиологии и общественного здоровья», лекарственный препарат «МЕТИЛПРЕДНИЗОЛОН НАТРИЯ СУКЦИНАТ ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ USP (Methylprednisolone), порошок для инъекций 125 мг во флаконе в упаковке № 1», номер серии (партии) D0972510A, название производителя Protech Telelinks, название страны-производителя Индия, подлежит изъятию из обращения поставщиками:
Брестское РУП «Фармация», г. Брест, ул. Янки Купалы, д. 104;
Витебское УП «Фармация», г. Витебск, тракт Великолукский, д. 63;
Гомельское УП «Фармация», г. Гомель, ул. Мозырская, д. 16А;
Гродненское РУП «Фармация», г. Гродно, ул. Ожешко, д. 11;
Могилевское РУП «Фармация», г. Могилев, ул. Первомайская, д. 59;
РУП «Минская Фармация», Минская обл., р-н. Минский, г. Заславль, ул. Советская, д. 128, корпус № 2, помещение 90.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов