

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДАРОЎЯ
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220030, г. Мінск
тэл. 337 70 84, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220030, г. Минск
тел. 337 70 84, факс 222 46 27
сайт: www.minzdrav.gov.by
e-mail: kanc@minzdrav.gov.by

РЕШЕНИЕ

**о приостановлении реализации и медицинского применения
лекарственного средства
от 21 августа 2024 г. № 72**

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» о выявлении лекарственного препарата, не соответствующего регистрационному досье, от 21 августа 2024 г. № 04-27/1783, копии протокола испытаний лекарственного средства от 20 августа 2024 г. № 4618/И, выданного контрольно-аналитической лабораторией Гродненского РУП «Фармация», лекарственный препарат «МЕЗИМ® ФОРТЕ 10000, таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой, в блистерах в упаковке № 10x2», номер серии (партии) 49013, название производителя Menarini-Von Heyden GmbH, название страны-производителя Германия, поставщики:
Гродненское РУП «Фармация», г. Гродно, ул. Ожешко, д. 11;
ООО «ВитФармМаркет», г. Витебск, ул. 5-я Кооперативная, д. 8,
подлежит приостановлению реализации и медицинского применения.

Заместитель Министра –
Главный государственный
санитарный врач Республики Беларусь

С.В.Нечай