

**МІНІСТЭРСТВА
АХОВЫ ЗДAROЎЯ
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 19 сентября 2024 г. № 82**

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» о выявлении лекарственного препарата, не соответствующего регистрационному досье, от 19 сентября 2024 г. № 04-27/2014, копий протоколов испытаний лекарственного средства от 18 сентября 2024 г. № 6923/1 и № 6923/2, выданных контрольно-аналитической лабораторией РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ»,
лекарственный препарат «АВАМИС, спрей назальный дозированный 27,5 мкг/доза во флаконах (120 доз) с дозирующим устройством в упаковке № 1»,
номер серии (партии) T59G,
название производителя Glaxo Operations UK Limited,
название страны-производителя Великобритания,
поставщики:
ИООО «Интерфармакс», Минская область, Минский район, с/с Ждановичский, аг Ждановичи, ул. Звездная, д. 19А-5, пом. 5-2;
ОДО «ДОМИНАНТАФАРМ», г. Минск, ул. Домбровская, д. 15, пом. 10а, каб. 10а-41;
РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», г. Минск, ул. В. Хоружей, д. 11, комната 1
подлежит приостановлению реализации и медицинского применения.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов