

**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 13 августа 2025 г. № 102**

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» о выявлении лекарственного препарата, не соответствующего регистрационному досье, от 13 августа 2025 г. № 04-27/2088, копии протокола испытаний лекарственного средства от 12 августа 2025 г. № 4581, выданного контрольно-аналитической лабораторией Гродненского РУП «Фармация»,

лекарственный препарат «ТИОГАММА®, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 600 мг по 10 шт в первичной упаковке «упаковка ячейковая контурная» по 6 шт во вторичной упаковке «пачка картонная»,

номер серии (партии) 427973,

название производителя Драгенофарм Апотекер Пюшль ГмбХ
Dragenopharm Apotheker Puschl GmbH,

название страны-производителя Германия,

поставщики:

Витебское УП «Фармация», г. Витебск, тракт Великолукский, д. 63;

Гомельское УП «Фармация», г. Гомель, ул. Мозырская, д. 16А;

Могилевское РУП «Фармация», г. Могилев, ул. Первомайская, д. 59;

ООО «Фармико», г. Минск, ул. Якуба Коласа, д. 73, корпус 3, пом. 6,

подлежит приостановлению реализации и медицинского применения.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов