

**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 23 июля 2026 г. № 117/2026/П**

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» о выявлении лекарственного препарата, не соответствующего регистрационному досье, от 23 июля 2026 г. № 04-14/2166, копий протоколов испытаний лекарственного средства от 22 июля 2026 г. № 3265/1/И, № 3265/2/И, выданных контрольно-аналитической лабораторией Гродненского РУП «Фармация»,
лекарственный препарат «Мемантин-Рихтер, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 10 мг по 15 шт в первичной упаковке «упаковка ячейковая контурная» по 2 шт во вторичной упаковке «пачка картонная (30 таблеток в пачке картонной)»,
номер серии (партии) H59174B,
название производителя ООО «Геден Рихтер Польша» «Gedeon Richter Polska Sp. z o.o.»,
название страны-производителя Польша,
поставщики:
Гродненское РУП «Фармация», г. Гродно, ул. Ожешко, д. 11;
ООО «ИСКАМЕД», г. Минск, ул. К.Либкнехта, д. 70, пом. 6,
подлежит приостановлению реализации и медицинского применения.

Заместитель Министра – Главный
государственный санитарный врач
Республики Беларусь

С.В.Нечай