

**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 возобновлении реализации и медицинского применения
лекарственного средства
от 24 декабря 2024 г. № 109

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» об отсутствии риска для здоровья пациентов при применении лекарственного препарата по результатам рассмотрения письменного объяснения производителя лекарственного средства от 17 декабря 2024 г. о причинах и выводах по итогам проведенного расследования выявленного несоответствия регистрационному досье 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,
допускается к дальнейшей реализации и медицинскому применению.

Заместитель Министра

А.Г.Старовойтов