

## РЕШЕНИЕ

об изъятии из обращения лекарственного средства  
от 22 февраля 2024 г. № 5

На основании письменного сообщения ГУ «Госфармнадзор» о выявлении некачественного лекарственного препарата от 22 февраля 2024 г. № 04-26/396, протоколу испытаний лекарственного средства от 21 февраля 2024 г. № 932, выданного контрольно-аналитической лабораторией РУП «Минская Фармация», лекарственный препарат «ДИАКАРБ, таблетки 250 мг в блистерах в упаковке № 10x3», номер серии (партии) 8000923, название производителя Pharmaceutical Works POLPHARMA S.A., название страны-производителя Польша, подлежит изъятию из обращения поставщиками:

Брестское РУП «Фармация», г. Брест, ул. Я.Купалы, д. 104;  
Витебское УП «Фармация», г. Витебск, тракт Великолукский, д. 63;  
Гомельское УП «Фармация», г. Гомель, ул. Мозырская, д. 16А;  
ИУП «Белинвестфарма», г. Минск, ул. Гая, д. 4, корпус 1;  
ИООО «Интерфармакс», Минская обл., Минский р-н, Ждановичский с/с, аг. Ждановичи, ул. Звездная, д. 19а-5, пом. 5-2;  
Могилевское РУП «Фармация», г. Могилев, ул. Первомайская, д. 59;  
ООО «ВитФармМаркет», г. Витебск, ул. 5-я Кооперативная, д. 8;  
ООО «ИСКАМЕД», г. Минск, ул. Карла Либкнехта, д. 70-6;  
РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», г. Минск, ул. В. Хоружей, д. 11, комната 1;  
УП «МЕДВАЙ», г. Минск, ул. Жилуновича, д. 8-2Н.

Первый заместитель Министра

Е.Н.Кроткова