



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074

Телефон: (499) 578 02 30; (495) 698 15 74



2213535

Субъекты обращения
лекарственных средств

26.03 2018 № 014-727/18

На № _____ от _____

Об исключении из
государственного реестра
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения доводит до сведения специалистов здравоохранения решение Министерства здравоохранения Российской Федерации об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения следующих лекарственных препаратов производства ОАО «ХФК Акрихин»:

- «Галоперидол-Акри® (МНН: галоперидол), таблетки, 1,5 мг, 5 мг», регистрационное удостоверение № Р N0002707/01 от 22.05.2008;
- «Протионамид-Акри® (МНН: протионамид), таблетки, покрытые оболочкой 250 мг», регистрационное удостоверение № Р N000104/01 от 10.05.2007;
- «Фамотидин-Акри® (МНН: фамотидин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг», регистрационное удостоверение № Р N001957/01 от 11.08.2008;
- Трамадол-Акри® (МНН: трамадол), капсулы 50 мг», регистрационное удостоверение № Р N001128/01 от 05.12.2007;
- L-Тироксин-Акри® (МНН: левотироксин), таблетки 100 мкг», регистрационное удостоверение № Р N000680/01 от 07.08.2007;
- Преднизолон (МНН: преднизолон), таблетки 5 мг», регистрационное удостоверение № ЛСР-003430/07 от 26.10.2007;
- Допамина гидрохлорид (МНН: допамин), концентрат для приготовления раствора для инфузий 10 мг/мл, 40 мг/мл», регистрационное удостоверение № Р N015579/01 от 14.05.2009;
- Пиразинамид-Акри® (МНН: пиразинамид), таблетки 500 мг», регистрационное удостоверение № Р N015579/01 от 15.12.2008.

Решение об исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения принято Министерством здравоохранения Российской Федерации на основании подачи заявления уполномоченным юридическим лицом ОАО «Акрихин».

Приложение: на 8 л. в 1 экз.

М.А. Мурашко

15.03.2018 № 21/50

на №

от

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Допамина гидрохлорид, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл, 40 мг/мл, производитель/владелец регистрационного удостоверения АО Варшавский фармацевтический завод Польфа, Польша

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения П N015579/01 от 14.05.2009, выдано АО Варшавский фармацевтический завод Польфа, Польша, на лекарственный препарат Допамина гидрохлорид (МНН: Допамин), концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл, 40 мг/мл, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения АО Варшавский фармацевтический завод Польфа, Польша.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Допамина гидрохлорид, концентрат для приготовления раствора для инфузий, 10 мг/мл, 40 мг/мл и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15.03.2018, 23/50

на №

от

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Преднизолон (МНН: Преднизолон), таблетки, 5 мг, производитель/владелец регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения ЛСР-003430/07 от 26.10.2007, выдано ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат **Преднизолон (МНН: Преднизолон), таблетки, 5 мг**, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Преднизолон, таблетки, 5 мг, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме, просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15.03.2018, 22/50

на №

от

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата L-Тироксин-Акри® (МНН: Левотироксин натрия), таблетки, 100 мкг, производитель/владелец регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N000680/01 от 07.08.2007, выдано ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат **L-Тироксин-Акри® (МНН: Левотироксин натрия), таблетки, 100 мкг**, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата L-Тироксин-Акри®, таблетки, 100 мкг, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15.03.2018 № 16/50

на №

от

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Трамадол-Акри® (МНН: Трамадол), капсулы 50 мг, производитель/владелец регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N001128/01 от 05.12.2007, выдано АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат **Трамадол-Акри® (МНН: Трамадол), капсулы 50 мг**, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Трамадол-Акри® (МНН: Трамадол), капсулы 50 мг, и не связано с его качеством и безопасностью.

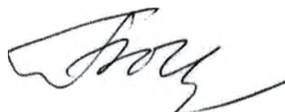
Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15.03.2018 № 20/50

на №

от

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Фамотидин-Акри® (МНН: Фамотидин), таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, производитель/владелец регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N001957/01 от 11.08.2008, выдано ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат **Фамотидин-Акри®**, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата **Фамотидин-Акри®**, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 20 мг, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15.03.2018 № 18/50

на № _____ от _____

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Протионамид-Акри® (МНН: Протионамид), таблетки, покрытые оболочкой, 250 мг, производитель/владелец регистрационного удостоверения АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N000104/01 от 10.05.2007, выдано АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат Протионамид-Акри® (МНН: Протионамид), таблетки, покрытые оболочкой, 250 мг, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения АО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Протионамид-Акри®, таблетки, покрытые оболочкой, 250 мг, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15 03 2018 № 19/50

на № _____ от _____

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Галоперидол-Акри® (МНН: Галоперидол) таблетки 1,5 мг, 5 мг, производитель/владелец регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N002707/01 от 22.05.2008, выдано ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат Галоперидол-Акри® (МНН: Галоперидол) таблетки 1,5 мг, 5 мг, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Галоперидол-Акри®, таблетки 1,5 мг, 5 мг, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена

15 03 2018 № 17/50

на №

от

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Пиразинамид-Акри® (МНН: Пиразинамид) таблетки 500 мг, производитель/владелец регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N002354/01 от 15.12.2008, выдано ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия, на лекарственный препарат **Пиразинамид-Акри® (МНН: Пиразинамид)**, таблетки 500 мг, на основании заявления производителя/владельца регистрационного удостоверения ОАО «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН», Россия.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Пиразинамид-Акри®, таблетки 500 мг, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена