

**МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДРАОЎЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

вул. Мяснікова, 39, 220048, г. Мінск  
тэл. 222 65 47, факс 222 46 27  
сайт: [www.minzdrav.gov.by](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [mzrb@belcmt.by](mailto:mzrb@belcmt.by),  
«ПАШТАР»: [7000861@mail.gov.by](mailto:7000861@mail.gov.by)  
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000  
у ААТ « ААБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

ул. Мясникова, 39, 220048, г. Минск  
тел. 222 65 47, факс 222 46 27  
сайт: [www.minzdrav.gov.by](http://www.minzdrav.gov.by)  
e-mail : [mzrb@belcmt.by](mailto:mzrb@belcmt.by),  
«ПАШТАР»: [7000861@mail.gov.by](mailto:7000861@mail.gov.by)  
р/р: ВУ89АКВВ36049000000100000000  
у ОАО « АСБ «Беларусбанк», БИК: АКВВ ВУ 2Х

14.01.2020 г. № 5-1-7/825

ООО «Фармтехнология»

РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ»  
РУП «Минская Фармация»  
РУП «Фармация»

Управления здравоохранения  
облсполкомов  
Комитет по здравоохранению  
Мингорисполкома

Республиканские научно-  
практические центры, подчиненные  
Министерству здравоохранения

Об изъятии из обращения  
лекарственного средства  
РИНЕКС ДЛЯ ДЕТЕЙ

В соответствии с Положением о порядке хранения, транспортировки, изъятия из обращения, возврата производителю или поставщику, уничтожения лекарственных средств, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 22 декабря 2009 года №1677, а также в целях быстрого оповещения о выявлении дефекта качества лекарственного средства и первоначальной оценке его опасности для здоровья, Министерство здравоохранения Республики Беларусь направляет

Решение об изъятии из обращения лекарственного средства

от 16 января 2020 года № 3

РИНЕКС ДЛЯ ДЕТЕЙ спрей назальный дозированный (0,05мг+5мг)/доза во флаконах 10мл в упаковке №1 производства Фармтехнология ООО, Республика Беларусь серии 011119 размер партии 17037 упаковок, дата производства 11.2019, срок годности 12.2022 (дистрибьютор на территории РБ – ООО «Фармтехнология», Республика Беларусь).

Согласно протоколу испытаний лекарственного средства

контрольно-аналитической лаборатории РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ» от 16.01.2020 № 388 не соответствует установленным требованиям ФСП РБ 2747-19 по показателю «Микробиологическая чистота: общее количество аэробов в 1 мл».

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Заместитель Министра



В.Д.Шило

**МІНІСТЭРСТВА  
АХОВЫ ЗДАРОУЯ  
РЭСПУБЛІКІ БЕЛАРУСЬ**

220048, г. Мінск, вул. Мяснікова, 39  
р/р 362000000011 у АСБ «Беларусбанк»  
Код 795. Факс 222-46-27



**МИНИСТЕРСТВО  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ**

220048, г. Минск, ул. Мясникова, 39 р/с  
362000000011 в АСБ «Беларусбанк»  
Код 795. Факс 222-46-27

**РЕШЕНИЕ**

об изъятии из обращения лекарственного средства  
от 16 января 2020 года № 3

На основании письменного сообщения Республиканской контрольно-аналитической лаборатории УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» о выявлении некачественного лекарственного средства от 16.12.2020 № 9-15/596, протокола испытаний лекарственного средства от 16.01.2020 № 388, выданного контрольно-аналитической лабораторией РУП «БЕЛФАРМАЦИЯ», при проведении контроля качества до поступления в реализацию:

лекарственное средство РИНЕКС ДЛЯ ДЕТЕЙ  
в лекарственной форме спрей назальный дозированный  
(0,05мг+5мг)/доза во флаконах 10мл в упаковке №1  
дозировке

номер серии (партии) 011119

наименование производителя ООО «Фармтехнология»

наименование страны-производителя Республика Беларусь

подлежит изъятию из обращения поставщиком:

ООО «Фармтехнология».

Заместитель Министра

В.Д.Шило