



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109012
Телефон: (499) 578 02 20; (499) 578 06 70; (495) 698 45 38
www.roszdravnadzor.gov.ru

01.07.2025 № 014-612/25

На № _____ от _____

Об отмене приказа Федеральной службы
по надзору в сфере здравоохранения
от 03.06.2025 № 3595



2627530

Субъекты обращения
лекарственных средств

Территориальные органы
Федеральной службы по надзору в
сфере здравоохранения

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в соответствии с частью 10 статьи 52.1. Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», пунктом 8 Правил принятия решения о прекращении гражданского оборота указанных в части 10 статьи 52.1 Федерального закона «Об обращении лекарственных средств» серии или партии лекарственного препарата для медицинского применения, утвержденных постановлением Правительства Российской Федерации от 31.05.2025 № 815 «О порядке ввода в гражданский оборот лекарственных средств для медицинского применения», и на основании Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30.06.2004 № 323, информирует об отмене приказа Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения от 03.06.2025 № 3595 «Решение о прекращении гражданского оборота лекарственного препарата «Ванкомицин» в связи с представлением Обществом с ограниченной ответственностью «Авис Рус» в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения документов и сведений, которые предусмотрены частью 4 статьи 52.1. Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств», в отношении лекарственного препарата «Ванкомицин, лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий и раствора для приема внутрь 1000 мг, флаконы (10), пачки картонные» серии 032502001 производства «Рейонг Фармасьютикал Ко. Лтд.» (Китай) (регистрационное удостоверение № ЛП-№(002351)-(РГ-RU), дата регистрации 17.05.2023, наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата ООО «АльТро», Россия).

А.В. Самойлова