



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

30.07.2026 № 014-875/26

На № _____ от _____

О прекращении гражданского оборота
лекарственного препарата «Амброксол»
производства ОАО «Марбиофарм» (Россия),
АО «Марбиофарм» (Россия)



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

Федеральной службой 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» (далее - Закон № 61-ФЗ), пунктом 4 «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, и на основании Положения о Федеральной службе по надзору в сфере здравоохранения, утвержденного постановлением Правительства Российской Федерации от 30.06.2004 № 323, а также данных, отраженных по состоянию на 24.07.2026 в автоматизированной информационной системе Росздравнадзора и в федеральной государственной информационной системе «Мониторинг движения лекарственных препаратов для медицинского применения», принято решение о прекращении гражданского оборота лекарственного препарата «Амброксол, таблетки 30 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 10125, 20825, 30825 производства ОАО «Марбиофарм», Россия, серий 41025, 51125, 61125 производства АО «Марбиофарм», Россия, (регистрационное удостоверение ЛП-005661, дата регистрации 17.07.2019;

наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата ОАО «Марбиофарм», Россия) до представления АО «Марбиофарм» в автоматизированную информационную систему Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения документа, предусмотренного частью 5 статьи 52.1 Закона № 61-ФЗ.



А.В. Самойлова