**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  **«О приостановлении медицинского применения серий (партий) медицинских изделий»** № 5-НҚ от 06.01.2025

Приостановить серии (партии) медицинских изделий согласно приложению к настоящему приказу.

Основание: Приказ № 5-НҚ от 06.01.2025 **«О приостановлении медицинского применения серий (партий) медицинских изделий»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  **Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения медицинского изделия «Гистологический процессор Tissue-Tek VIP с принадлежностями»** № 8-НҚ от 08.01.2025

- Гистологический процессор Tissue-Tek VIP с принадлежностями, РК МИ (in vitro)-0№024926, производитель Sakura Seiki Co., Ltd, Япония.

Основание: Приказ № 8-НҚ от 08.01.2025 **Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения медицинского изделия «Гистологический процессор Tissue-Tek VIP с принадлежностями»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**О запрете применения, реализации и изъятии из обращения серии (партии) лекарственного средства»** № 10-НҚ от 08.01.2025

- Запретить применение, реализацию и изъять из обращения серию (партию) лекарственного средства № РК-ЛС-5№016534 «Фенистил Нью, капли для приема внутрь, 1 мг/мл», производства Haleon CH SARL, Швейцария, серии 4X8S, годен до 03.2026.

Основание: Приказ № 10-НҚ от 08.01.2025 **О запрете применения, реализации и изъятии из обращения серии (партии) лекарственного средства**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  **Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения медицинского изделия «Автоматический стейнер Tissue-Tek Prisma Plus с аппаратом для заключения под покровное стекло Tissue-Tek Film с принадлежностями»** № 9-НҚ от 08.01.2025

- Автоматический стейнер Tissue-Tek Prisma Plus с аппаратом для заключения под покровное стекло Tissue-Tek Film с принадлежностями, РК МИ (in vitro)-0№024920, производитель Sakura Seiki Co., Ltd, Япония.

Основание: Приказ № 9-НҚ от 08.01.2025 **Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения медицинского изделия «Автоматический стейнер Tissue-Tek Prisma Plus с аппаратом для заключения под покровное стекло Tissue-Tek Film с принадлежностями»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан **О возобновлении действия некоторых регистрационных удостоверений лекарственных средств** № 7-НҚ от 08.01.2025

- возобновить действие некоторых регистрационных удостоверений лекарственных средств согласно приложению к приказу.

Основание: Приказ № 7-НҚ от 08.01.2025 **О возобновлении действия некоторых регистрационных удостоверений лекарственных средств**

**Перечень регистрационных удостоверений лекарственных средств, подлежащих возобновлению**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Номер регистрационного удостоверения** | **Наименование лекарственного средства** | **Производитель, страна** |
| 1 | **РК-ЛС-5№017716** | Люкрин Депо, порошок лиофилизированный для приготовления суспензии для внутримышечного и подкожного введения с растворителем в предварительно-наполненном двухкамерном шприце (PDS), 11.25 мг | Такеда Фармасьютикал Компани Лимитед, Япония |
| 2 | **РК-ЛС-5№019298** | Земплар®, раствор для инъекций, 5 мкг/мл, 1 мл | Авара Лискате Фармасьютикал Сервисез С.п.А, Италия |
| 3 | **РК-ЛС-5№014087** | Алувиа, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 200 мг/50 мг | Эббви Дойчленд ГмбХ и Ко. КГ, Германия |
| 4 | **РК-ЛС-5№016561** | Алувиа, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг/25 мг | Эббви Дойчленд ГмбХ и Ко. КГ, Германия |
| 5 | **РК-ЛС-5№018123** | Сурванта, суспензия для эндотрахеального введения, 25 мг/мл, 4 мл | Эббви Инк., США |
| 6 | **РК-ЛС-5№018124** | Сурванта, суспензия для эндотрахеального введения, 25 мг/мл, 8 мл | Эббви Инк., США |

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  **«О приостановлении серий (партий) медицинских изделий»** № 3-НҚ от 06.01.2025

**№ РК-ИМН-5№013440** «Диализатор капиллярный класса FX стерильный, однократного применения, размерами: FX 60 classix», производства Fresenius Medical Care AG, Германия, серия F9FB14100, годен до 31.01.2027 г.;

**№ РК-ИМН-5№018163** «Диагностический проводник Merit SplashWire™ Hydrophilic MSWSTDS35180 с внутренним диаметром .035 дюйм; длиной 180 см.», производства Merit Medical Systems, Inc., США, серия K2651282, годен до 01.04.2026 г.

Основание: Приказ № 3-НҚ от 06.01.2025 **«О приостановлении серий (партий) медицинских изделий»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  **«О приостановлении действия регистрационного удостоверения лекарственного средства»** № 4-НҚ от 06.01.2025

Приостановить действие регистрационного удостоверения лекарственного средства **№ РК-ЛС-5№011833** «Тержинан, таблетки вагинальные», производства Софартекс, Франция.

Основание: Приказ № 4-НҚ от 06.01.2025 **«О приостановлении действия регистрационного удостоверения лекарственного средства»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  **Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения лекарственного средства** **«****ЭЛЕЛАЙСО® лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 200 ЕД»** № 13-НҚ от 09.01.2025

- ЭЛЕЛАЙСО® лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 200 ЕД, РК-ЛС-5№024914, производитель Pharmacia and Upjohn Company LLC, США.

Основание: Приказ № 13-НҚ от 09.01.2025 Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения лекарственного средства «ЭЛЕЛАЙСО® лиофилизат для приготовления концентрата для приготовления раствора для инфузий, 200 ЕД»

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**О приостановлении серий (партий) медицинских изделий»** № 6-НҚ от 08.01.2025

- Приостановить серии (партии) медицинских изделий согласно приложению к настоящему приказу.

Основание: Приказ № 6-НҚ от 08.01.2025 **О приостановлении серий (партий) медицинских изделий**

**Перечень серий (партий) медицинских изделий, подлежащих приостановлению и изъятию из обращения**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Номер регистрационного удостоверения** | **Наименование медицинских изделий** | **Производитель, страна** | **Номер серии (партии)** |
| 1. | РК-ИМН-5№014391 | Маска для подачи газовых смесей при искусственной вентиляции легких различной модификации, размерами 0,1,2,3,4,5. Маска для кислородной терапии для детей | Пласти-Мед, Пластик Медикал Урунлер Санайи ве Тиджарет Лтд.СТИ., Турция | серия 030322, годен до 03.2027 г. - 1250 уп. |
| 2. | РК-ИМН-5№013999 | Катетер торакальный, прямой размер (Ch): 40 стерильный, однократного применения | Редакс С.п.А., Италия | серия F2204076, годен до 04.2027 г. - 650 уп. |
| 3. | РК-ИМН-5№015739 | Дермальный филлер на основе гиалуроновой кислоты Neuramis Lidocaine Series с лидокаином, в шприце 1 мл, стерильный, различных моделей: Neuramis Lidocaine | Медитокс Инк, Республика Корея | серия C023012G, годен до 13.12.2025 г. - 500 уп. |
| 4. | РК-ИМН-5№017731 | Материал гелевый на основе поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты Restylane LYFT Lidocaine с лидокаином | Q-Med AB, Швеция | серия 21774-1, годен до 31.03.2026 г. - 360 уп. |
| 5. | РК-ИМН-5№017728 | Материал гелевый на основе поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты Restylane DEFYNE с лидокаином | Q-Med AB, Швеция | серия 21667-1, годен до 30.04.2025 г. - 80 уп. |
| 6. | РК-ИМН-5№016173 | Материал гелевый на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты Restylane Skinboosters Vital Light Lidocaine | Q-Med AB, Швеция | серия 22380-3, годен до 31.01.2026 г. - 360 уп. |
| 7. | РК-ИМН-5№016184 | Материал гелевый на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты Restylane Skinboosters Vital Lidocaine | Q-Med AB, Швеция | серия 22458-2, годен до 28.02.2026 г. - 1980 уп. |
| 8. | РК-ИМН-5№017730 | Материал гелевый на основе поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты Restylane KYSSE с лидокаином | Q-Med AB, Швеция | серия 21759-1, годен до 31.05.2025 г. - 760 уп. |
| 9. | РК-ИМН-5№016172 | Материал гелевый на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты Restylane Lidocaine | Q-Med AB, Швеция | серия 21525-1, годен до 31.01.2026 г. - 240 уп. |
| 10. | РК-ИМН-5№114960 | Система инфузионная амбулаторная баллонная “SUREFUSER+” 100 мл | Нипро Корпорейшн, Япония | серия 24A23P, годен до 31.12.2028 г. |
| 11. | РК-ИМН-5№018132 | Комплект «Нәрия» из нетканого материала для гинекологических операций одноразовый стерильный – КОБ –18 | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия КОБ18 - 004.0223 , годен до 02.2026 г. |
| 12. | РК-ИМН-5№020300 | Расширенный комплект белья «Нәрия» для лапароскопии из нетканого материала, одноразовый, стерильный - КОБ-31 | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия КОБ31 - 007.0923 , годен до 09.2026 г. |
| 13. | РК-ИМН-5№016180 | Шапочка-берет «Нәрия» из нетканого материала одноразовая нестерильная | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия ШБ - 017.0624 , годен до 06.2029 г. |
| 14. | РК МИ (ИМН)-0№026854 | Дермальный филлер на основе гидроксиапатита кальция Facetem™, в шприце 1.5 мл, стерильный | CG Bio Co., Ltd, Республика Корея | серия S1Q23023, годен до 30.11.2026 г. |
| 15. | РК МИ (ИМН)-0№026766 | Дермальный саморассасывающийся филлер ELLANSÉ S на основе поли-ε-капролактона, стерильный предварительно заполненный гелем, в шприце 1 мл, с иглами | Aqtis Medical B.V, Нидерланды | серия 092.05701, годен до 10.04.2026 г. |

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**Об отзыве регистрационных удостоверений** **и изъятии из обращения некоторых лекарственных средств»** № 48-НҚ от 15.01.2025

- Отозвать регистрационные удостоверения и изъять из обращения некоторые лекарственные средства согласно приложению к настоящему приказу.

Основание: Приказ № 48-НҚ от 15.01.2025 **Об отзыве регистрационных удостоверений и изъятии из обращения некоторых лекарственных средств**

**Перечень регистрационных удостоверений лекарственных средств, подлежащих отзыву и изъятию из обращения**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ регистрационного удостоверения** | **Дата регистрации** | **Наименование лекарственного средства** | **Производитель страна** |
| № РК-БП-5№021544 | 21.08.2020 | Гемоктин®, 250 МЕ  Лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения в комплекте с растворителем и набором для введения | Биотест Фарма ГмбХ,  Германия |
| № РК-БП-5№021545 | 21.08.2020 | Гемоктин®, 500 МЕ  Лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения в комплекте с растворителем и набором для введения | Биотест Фарма ГмбХ,  Германия |
| № РК-БП-5№021546 | 21.08.2020 | Гемоктин®, 1000 МЕ  Лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения в комплекте с растворителем и набором для введения | Биотест Фарма ГмбХ,  Германия |

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения медицинского изделия «Largal Ultra стоматологический материал для расширения каналов во флаконе 13 мл»** № 49-НҚ от 17.01.2025

- Largal Ultra стоматологический материал для расширения каналов во флаконе 13 мл, РК-ИМН-5№001841, производитель Septodont, Франция.

Основание: Приказ № 49-НҚ от 17.01.2025 **«Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения медицинского изделия «Largal Ultra стоматологический материал для расширения каналов во флаконе 13 мл»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения лекарственного средства «Абакавир и ламивудин»** № 50-НҚ от 15.01.2025

- Абакавир и ламивудин, РК-ЛС-5№020716, производитель Ауробиндо Фарма Лимитед, Индия.

Основание: Приказ № 50-НҚ от 15.01.2025 **Об отзыве регистрационного удостоверения и изъятии из обращения лекарственного средства «Абакавир и ламивудин»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**Об отзыве регистрационных удостоверений и изъятии из обращения некоторых лекарственных средств»** № 43-НҚ от 15.01.2025

- Отозвать регистрационные удостоверения и изъять из обращения некоторые лекарственные средства согласно приложению к настоящему приказу.

Основание: Приказ № 43-НҚ от 15.01.2025 **Об отзыве регистрационных удостоверений и изъятии из обращения некоторых лекарственных средств»**

**Перечень регистрационных удостоверений лекарственных средств, подлежащих отзыву и изъятию из обращения**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№ регистрационного удостоверения** | **Дата регистрации** | **Наименование лекарственного средства** | **Производитель страна** |
| № РК-ЛС-5№020302 | 18.04.2019 | Микостер® 8 %, Лекарственный лак для ногтей | Пьер Фабр Медикамент, Франция |
| № РК-ЛС-5№020315 | 14.01.2019 | Локатоп® 0.1 %, Крем для наружного применения | Пьер Фабр Медикамент, Франция |

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**О возобновлении медицинского применения серий (партий) медицинских изделий»** № 38-НҚ от 14.01.2025

- возобновить медицинское применение серий (партий) медицинских изделий согласно приложению к настоящему приказу.

Основание: Приказ № 38-НҚ от 14.01.2025 **О возобновлении медицинского применения серий (партий) медицинских изделий**

**Перечень регистрационных удостоверений лекарственных средств, подлежащих возобновлению**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Номер регистрационного удостоверения** | **Наименование медицинских изделий** | **Производитель, страна** | **Номер серии (партии)** |
| 1. | РК-ИМН-5№014391 | Маска для подачи газовых смесей при искусственной вентиляции легких различной модификации, размерами 0,1,2,3,4,5. Маска для кислородной терапии для детей | Пласти-Мед, Пластик Медикал Урунлер Санайи ве Тиджарет Лтд.СТИ., Турция | серия 030322, годен до 03.2027 г. - 1250 уп. |
| 2. | РК-ИМН-5№013999 | Катетер торакальный, прямой размер (Ch): 40 стерильный, однократного применения | Редакс С.п.А., Италия | серия F2204076, годен до 04.2027 г. - 650 уп. |
| 3. | РК-ИМН-5№015739 | Дермальный филлер на основе гиалуроновой кислоты Neuramis Lidocaine Series с лидокаином, в шприце 1 мл, стерильный, различных моделей: Neuramis Lidocaine | Медитокс Инк, Республика Корея | серия C023012G, годен до 13.12.2025 г. - 500 уп. |
| 4. | РК-ИМН-5№017731 | Материал гелевый на основе поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты Restylane LYFT Lidocaine с лидокаином | Q-Med AB, Швеция | серия 21774-1, годен до 31.03.2026 г. - 360 уп. |
| 5. | РК-ИМН-5№017728 | Материал гелевый на основе поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты Restylane DEFYNE с лидокаином | Q-Med AB, Швеция | серия 21667-1, годен до 30.04.2025 г. - 80 уп. |
| 6. | РК-ИМН-5№016173 | Материал гелевый на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты Restylane Skinboosters Vital Light Lidocaine | Q-Med AB, Швеция | серия 22380-3, годен до 31.01.2026 г. - 360 уп. |
| 7. | РК-ИМН-5№016184 | Материал гелевый на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты Restylane Skinboosters Vital Lidocaine | Q-Med AB, Швеция | серия 22458-2, годен до 28.02.2026 г. - 1980 уп. |
| 8. | РК-ИМН-5№017730 | Материал гелевый на основе поперечно-сшитой гиалуроновой кислоты Restylane KYSSE с лидокаином | Q-Med AB, Швеция | серия 21759-1, годен до 31.05.2025 г. - 760 уп. |
| 9. | РК-ИМН-5№016172 | Материал гелевый на основе стабилизированной гиалуроновой кислоты Restylane Lidocaine | Q-Med AB, Швеция | серия 21525-1, годен до 31.01.2026 г. - 240 уп. |
| 10. | РК-ИМН-5№114960 | Система инфузионная амбулаторная баллонная «SUREFUSER+» 100 мл | Нипро Корпорейшн, Япония | серия 24A23P, годен до 31.12.2028 г. |
| 11. | РК-ИМН-5№018132 | Комплект «Нәрия» из нетканого материала для гинекологических операций одноразовый стерильный – КОБ –18 | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия КОБ18 - 004.0223 , годен до 02.2026 г. |
| 12. | РК-ИМН-5№020300 | Расширенный комплект белья «Нәрия» для лапароскопии из нетканого материала, одноразовый, стерильный - КОБ-31 | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия КОБ31 - 007.0923 , годен до 09.2026 г. |
| 13. | РК-ИМН-5№016180 | Шапочка-берет «Нәрия» из нетканого материала одноразовая нестерильная | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия ШБ - 017.0624 , годен до 06.2029 г. |
| 14. | РК МИ (ИМН)-0№026854 | Дермальный филлер на основе гидроксиапатита кальция Facetem™, в шприце 1.5 мл, стерильный | CG Bio Co., Ltd, Республика Корея | серия S1Q23023, годен до 30.11.2026 г. |
| 15. | РК МИ (ИМН)-0№026766 | Дермальный саморассасывающийся филлер ELLANSÉ S на основе поли-ε-капролактона, стерильный предварительно заполненный гелем, в шприце 1 мл, с иглами | Aqtis Medical B.V, Нидерланды | серия 092.05701, годен до 10.04.2026 г. |
| 16. | РК-ИМН-5№016179 | Бахилы «Нәрия» из нетканого материала одноразовые нестерильные различных вариантов исполнения. Бахилы высокие «Нәрия» из нетканого материала одноразовые нестерильные | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия БВН40 - 007.0923 , годен до 09.2028 г. |
| 17. | № РК-ИМН-5№013440 | «Диализатор капиллярный класса FX стерильный, однократного применения, размерами: FX 60 classix» | Fresenius Medical Care AG, Германия | серия F9FB14100, годен до 31.01.2027 г. |
| 18. | № РК-ИМН-5№018163 | «Диагностический проводник Merit SplashWire™ Hydrophilic MSWSTDS35180 с внутренним диаметром .035 дюйм; длиной 180 см.» | Merit Medical Systems, Inc., США | серия K2651282, годен до 01.04.2026 г. |
| 19. | РК-ИМН-5№019862 | Повязка «Нәрия» для фиксации и установки катетеров, стерильная, одноразовая, различных вариантов исполнения. Повязка «Нәрия» для фиксации и установки катетеров с укрепляющими полосками, стерильная, одноразовая размером: 8,5 х 10,5см (овальной формы) | ТОО «Super-pharm», Казахстан | серия TBD-03.1123, годен до 11.2026 г. |
| 20. | РК-ИМН-5№008846 | Наконечники для кружки Эсмарха и микроклизм, стерильные, для взрослых 8,0мм х 160мм | ООО «МИМ», РОССИЯ | серия 24003, годен до 01.2029 г. |
| 21. | РК-ИМН-5№022295 | Маска медицинская трехслойная одноразовая | ТОО «ГЕЛИКА», КАЗАХСТАН | серия FSCU994526, без срока годности. |
| 22. | РК МИ (ИМН)-0№024294 | Картридж NiproCart с бикарбонатом натрия для гемодиализа 650г | Nipro Renal Solutions Spain, S.L.U., ИСПАНИЯ | серия 4159D1, годен до 05.2027 г. |

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан **«О приостановлении действий регистрационного удостоверения медицинского изделия»** № 35-НҚ от 13.01.2025

- № РК МИ (in vitro)-0№025652 «Автоматический хемилюминесцентный анализатор «TAKURRA» Т1000 (Т3000) с принадлежностями», производства товарищества с ограниченной ответственностью «Takurra», Казахстан.

Основание: Приказ № 35-НҚ от 13.01.2025 **О приостановлении действий регистрационного удостоверения медицинского изделия**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан **«О возобновлении действия регистрационных удостоверений медицинских изделий»** № 66-НҚ от 20.01.2025

- № РК-ИМН-0№023523 «Экспресс-тест для обнаружения антигена вируса SARS-CoV-2 в мазках из носоглотки «COVID-19 Ag+», производства товарищества с ограниченной ответственностью «Eco Pharm KZ», Казахстан;

- № РК-ИМН-5№015041 «Экспресс тест для определения скрытой крови в кале (FOB)», производства товарищества с ограниченной ответственностью «Eco Pharm KZ», Казахстан.

Основание: Приказ № 66-НҚ от 20.01.2025 **О возобновлении действия регистрационных удостоверений медицинских изделий**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**О возобновлении действия регистрационного удостоверения** **лекарственного средства»** № 205-НҚ от 10.04.2025.

Возобновить действие регистрационного удостоверения лекарственного средства № РК-ЛС-5№024579 «Миропентан, капсулы, 100 мг», производства Стерил-Ген Лайф, Индия.

Основание: Приказ № 205-НҚ от 10.04.2025 «**О возобновлении действия регистрационного удостоверения лекарственного средства»**

**«Решение государственного органа»** приказ Председателя Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан «**Об отзыве регистрационного удостоверения лекарственного средства «Меногон», 75 МЕ порошок лиофилизованный для приготовления раствора для инъекций в комплекте с растворителем № 5 и № 10»** № 217-НҚ от 17.04.2025

- Меногон, 75 МЕ порошок лиофилизованный для приготовления раствора для инъекций в комплекте с растворителем № 5 и № 10, РК-ЛС-5№016581, производитель Ферринг ГмбХ, Германия, держателя регистрационного удостоверения Ферринг ГмбХ, Германия

Основание: Приказ № 217-НҚ от 17.04.2025 Об отзыве регистрационного

удостоверения лекарственного средства «Меногон», 75 МЕ порошок лиофилизованный для приготовления раствора для инъекций в комплекте с растворителем № 5 и № 10