



Вр-1630638

**МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)**

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4, 127994,
тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

27.08.2020 № 25-1/1616

Министерство здравоохранения
Забайкальского края

ул. Богомягкова д. 23,
Чита,
672090

На № _____ от _____

Департамент лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Министерства здравоохранения Российской Федерации по результатам рассмотрения Вашего обращения от 13.08.2020 № 13579 сообщает следующее.

В соответствии с постановлением Правительства Российской Федерации от 19.06.2012 № 608 «Об утверждении Положения о Министерстве здравоохранения Российской Федерации» Министерство здравоохранения Российской Федерации является федеральным органом исполнительной власти, осуществляющим функции по выработке государственной политики и нормативно-правовому регулированию в сфере здравоохранения.

Согласно Федеральному закону от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» лекарственные препараты вводятся в обращение на территории Российской Федерации, если они зарегистрированы в установленном порядке соответствующим уполномоченным федеральным органом исполнительной власти, и включены в Государственный реестр лекарственных средств.

Дополнительно сообщаем, что по вопросам поставок лекарственных препаратов Вы вправе самостоятельно обращаться в представительство компаний-производителей и/или поставщиков медицинской продукции.

Вместе с тем информируем, что по информации представленной Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения, по состоянию на 18.08.2020 в Автоматизированной информационной системе Росздравнадзора (далее – АИС Росздравнадзора) сведений о вводе в гражданский оборот лекарственных препаратов с международными непатентованными наименованиями – Суксаметония хлорид и Суксаметония йодид в текущем году не поступало.

Одновременно с этим, компания ООО «Такеда» направила информацию в Росздравнадзор о прекращении поставок на территорию Российской Федерации лекарственного препарата под торговым наименованием «Листенон» (суксаметония хлорид).

Обращаем Ваше внимание, что производители и поставщики лекарственных препаратов вправе самостоятельно принимать решение о присутствии своей продукции на территории Российской Федерации.

Также сообщаем, что по сведениям АИС Росздравнадзора, 14.05.2020 внесены данные о вводе в гражданский оборот лекарственного средства «Суксаметония йодид», субстанция-порошок 1 шт. (5 кг)», объем серии 20 кг, производства ФГУП «СКТБ Технолог», Россия.

Учитывая вышеизложенное, информацию о сроках выпуска в гражданский оборот лекарственных препаратов отечественных производителей можно уточнить непосредственно обратившись в Министерство промышленности и торговли Российской Федерации и/или сделать запросы соответствующим производителям.

Врио директора Департамента
лекарственного обеспечения
и регулирования обращения
медицинских изделий

Подлинник электронного документа, подписанного ЭП,
хранится в системе электронного документооборота
Министерства Здравоохранения
Российской Федерации.

СВЕДЕНИЯ О СЕРТИФИКАТЕ ЭП

Сертификат: 01D67543EF8E7E40000000C400060002
Кому выдан: Лядова Валерия Евгеньевна
Действителен: с 18.08.2020 до 18.08.2021

В.Е. Лядова