



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

**РУКОВОДИТЕЛЬ**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; (495) 698 15 74

13.07.2020 № 01св-1337/20

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Решение о переводе лекарственного средства «Гевискон<sup>®</sup>» производства «Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед» (Великобритания) на посерийный выборочный контроль качества



2374595

Субъекты обращения  
лекарственных средств

Территориальные органы  
Федеральной службы по надзору в  
сфере здравоохранения

Медицинские организации

Органы управления  
здравоохранением субъектов  
Российской Федерации

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения принято решение о переводе с 15 июля 2020 года лекарственного средства «Гевискон<sup>®</sup>, таблетки жевательные [мятные] 8 шт., блистеры (6), пачки картонные» производства «Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед» (Великобритания) на посерийный выборочный контроль качества в связи с повторным выявлением несоответствия качества лекарственного средства установленным требованиям.

В соответствии с п. 38 Порядка осуществления выборочного контроля качества лекарственных средств для медицинского применения, утвержденного приказом Росздравнадзора от 07.08.2015 № 5539, лекарственное средство «Гевискон<sup>®</sup>, таблетки жевательные [мятные] 8 шт., блистеры (6), пачки картонные» производства «Рекитт Бенкизер Хелскэр (Великобритания) Лимитед» (Великобритания), переведенное на посерийный выборочный контроль, может поступать в гражданский оборот только на основании решения Росздравнадзора о соответствии качества лекарственного средства требованиям нормативной документации.

А.В. Самойлова