



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

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

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



Субъекты обращения  
лекарственных средств

23 АВГ 2019 № 024-2077/19  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Об отмене государственной  
регистрации лекарственного  
препарата Кодестим®

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения полномочий по федеральному государственному надзору в сфере обращения лекарственных средств (в отношении лекарственных средств для медицинского применения) посредством организации и проведения фармаконадзора в соответствии со статьей 66 Федерального закона от 12.04.2010 №61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» и пунктом 62 приказа Росздравнадзора от 15.02.2017 № 1071 «Об утверждении Порядка осуществления фармаконадзора» размещает на своем официальном сайте в сети «Интернет» решение Минздрава России от 14 августа 2019 года об отмене государственной регистрации лекарственного препарата Кодестим® (МНН: фенспирид), таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной оболочкой, 80 мг, АО «ФП «Оболенское», Россия (регистрационное удостоверение ЛП-003292 от 05.11.2015), и исключения его из государственного реестра лекарственных средств, принятое Минздравом России по результатам фармаконадзора.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

Врио руководителя

Д.В. Пархоменко





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

**СТАТС-СЕКРЕТАРЬ-  
ЗАМЕСТИТЕЛЬ МИНИСТРА**

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

АО «ФП «Оболенское», Россия

142279, Московская обл.,  
Серпуховский р-н,  
рп.Оболенск, промзона район  
рп Оболенск, стр. 78

14.08.2019 № 20-3/1466

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_  
**Решение об отмене государственной  
регистрации лекарственного препарата  
и исключении его из государственного  
реестра лекарственных средств**

Министерством здравоохранения Российской Федерации в соответствии со статьей 32 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» принято решение об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственных средств для медицинского применения лекарственного препарата (регистрационное удостоверение ЛП-003292 от 05.11.2015 выдано АО «ФП «Оболенское», Россия):

Кодестим®

(торговое наименование лекарственного препарата)

Фенспирид

(международное непатентованное или группировочное или химическое наименование)  
таблетки с пролонгированным высвобождением, покрытые пленочной  
оболочкой, 80 мг

(лекарственная форма, дозировка)

Акционерное общество «Фармацевтическое предприятие «Оболенское»  
(АО «ФП «Оболенское»», Россия

142279, Московская обл., Серпуховский м.р-н, г.п. Оболенск,  
рп. Оболенск, район рп Оболенск промышленная зона, стр. №78;

142279, Московская обл., Серпуховский м.р-н, г.п. Оболенск,  
рп. Оболенск, район рп Оболенск промышленная зона, влд. №39, стр. 1

(наименование и адрес места нахождения производителя лекарственного препарата)

на основании заключения Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения об угрозе здоровью человека при применении лекарственных препаратов для медицинского применения с международным непатентованным наименованием фенспирид, поступившего письмом Роздравнадзора от 08.08.2019 № 01-39097/19.

Приложение: указанные документы на 9 л. в 1 экз.