



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

09 АПР 2026

№

01К-330/26

На №

от

О прекращении гражданского  
оборота лекарственного препарата  
«Ульттракин® Д-С»



2620370

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», пунктами 2 и 5 «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, письма ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора от 02.04.2026 № 31-13ф/935, а также данных, отраженных по состоянию на 06.04.2026 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 «Ульттракин® Д-С, раствор для инъекций 40 мг/мл+0.005 мг/мл 1.7 мл, картриджи (100), пачки картонные» производства «Санofi-Авентис Дойчланд ГмбХ», Германия, (регистрационные удостоверения: П N015119/01, дата государственной регистрации 13.08.2008,

ЛП-№(006293)-(РГ-RU), дата регистрации 19.07.2024; наименование держателя или владельца регистрационного удостоверения лекарственного препарата «Новокол Фармасьютикал оф Канада Инк», Канада), которое распространяется на следующие серии указанного лекарственного препарата, введенные в гражданский оборот в 2025 году: 4F168A, 4F164A, 4F173A, 4F174A, 4F175A, 4F176A, 4F177A, 4F178A, 4F179A, 4F180A, 5F182A, 5F183A, 5F184A, 5F185A, до представления в Федеральную службу по надзору в сфере здравоохранения в отношении серии 4F176A указанного лекарственного препарата документов и сведений, которые предусмотрены частью 2 статьи 52.1 Федерального закона от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств».



А.В. Самойлова