



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

12.05.2026 № 014-433/26

На № _____ от _____

О прекращении гражданского
оборота лекарственного средства
«Атазор» производства
ООО «Интерфарма» (Россия)



2643196

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» (далее - Закон № 61-ФЗ), пунктом 4 «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, а также данных, отраженных по состоянию на 05.05.2026 в автоматизированной информационной системе Росздравнадзора и в федеральной государственной информационной системе «Мониторинг движения лекарственных препаратов для медицинского применения», принято решение о прекращении гражданского оборота лекарственных препаратов производства ООО «Интерфарма» (Россия): «Атазор, капсулы 200 мг 60 шт., банки (1), пачки картонные» серий 010125, 020225, 030225, «Атазор, капсулы 300 мг 30 шт., банки (1), пачки картонные» серий 010125, 020225, 030225, 040225, 050525, 060625, 070625, 080625 (регистрационное удостоверение

ЛП-005310, дата регистрации 22.01.2019) до представления ООО «Интерфарма» в автоматизированную информационную систему Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения документа, предусмотренного частью 5 статьи 52.1 Закона № 61-ФЗ.



А.В. Самойлова