



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

25.05.2026 № ОИУ-489/26

На № _____ от _____

О прекращении гражданского оборота
лекарственного средства «Бексист»
производства «Сановель
Фармако-индустриальная торговая
компания» (Турция)



2642837

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 19.05.2026 в автоматизированной информационной системе Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения (далее – АИС) и в федеральной государственной информационной системе «Мониторинг движения лекарственных препаратов для медицинского применения», принято решение о прекращении гражданского оборота лекарственных препаратов производства «Сановель Фармако-индустриальная торговая компания» (Турция): «Бексист, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 180 мг 10 шт., блистеры (2), пачки

картонные» серии 25082003, «Бексист, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 120 мг 10 шт., блистеры (2), пачки картонные» серии 25081001 (регистрационное удостоверение ЛП-001103, дата регистрации 03.11.2011) до представления ООО «АСФАРМА-РОС» в АИС документа, предусмотренного частью 5 статьи 52.1 Закона № 61-ФЗ.



А.В. Самойлова