



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

05.09.2019 № ОИ-2165/19

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О гражданском обороте  
лекарственного средства  
«МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА»



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

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения, учитывая предоставленные ООО «ПРАНАФАРМ» сведения о внесении изменений в раздел «Количественное определение» нормативной документации (ЛСР-000843/10-090210, изм. № 1) на лекарственный препарат «МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА, таблетки 7,5 мг, 15 мг» и результаты прохождения процедуры подтверждения соответствия лекарственных препаратов: «МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА, таблетки 7,5 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 10218, 20518, 50918, 60918, «МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА, таблетки 15 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные» серий 10218, 30518, 80718, 150918, «МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА, таблетки 15 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные» серий 20218, 70518, 120718, 130718, 140718, 261118, 271118, 281118, 291118, «МЕЛОКСИКАМ-ПРАНА, таблетки 15 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные» серии 251118 производства ООО «ПРАНАФАРМ», не возражает против выпуска в гражданский оборот данных серий лекарственных средств на основании деклараций о соответствии:

- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33381/19 от 12.07.2019 (серия 10218);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33382/19 от 12.07.2019 (серия 20518);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33383/19 от 12.07.2019 (серия 50918);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33384/19 от 12.07.2019 (серия 60918);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33386/19 от 12.07.2019 (серия 10218);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33394/19 от 12.07.2019 (серия 20218);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33396/19 от 12.07.2019 (серия 30518);



- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33397/19 от 12.07.2019 (серия 70518);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33398/19 от 12.07.2019 (серия 80718);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33404/19 от 12.07.2019 (серия 120718);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33406/19 от 12.07.2019 (серия 130718);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33407/19 от 12.07.2019 (серия 140718);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33409/19 от 12.07.2019 (серия 150918);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33411/19 от 12.07.2019 (серия 251118);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33410/19 от 12.07.2019 (серия 261118);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33412/19 от 12.07.2019 (серия 271118);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33413/19 от 12.07.2019 (серия 281118);
- № РОСС RU Д-RU.ФМ05.А.33414/19 от 12.07.2019 (серия 291118).

Письмом Росздравнадзора от 04.06.2019 №01И-1413/19 субъекты обращения лекарственных средств информированы о прекращении действия ранее выданных деклараций о соответствии на вышеперечисленные серии лекарственных препаратов.



М.А.Мурашко