



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

10.05.2018 № 014-1172/18

На № _____ от _____

Об отмене государственной
регистрации лекарственного
препарата Трихопол



2221154

Субъекты обращения
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения в рамках исполнения государственной функции по мониторингу безопасности лекарственных препаратов, находящихся в обращении на территории Российской Федерации, доводит до сведения субъектов обращения лекарственных средств письмо АО «Акрихин» об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата «Трихопол (МНН: метронидазол), раствор для инфузий 5 мг/мл, ампулы 20 мл, флаконы 100 мл, пачки картонные» производства АО «ФЗ «Польфарма» (Польша), регистрационное удостоверение П N014710/02 от 20.08.2009.

Приложение: на 1 л. в 1 экз.

М.А. Мурашко

25.04.2018 № 37/50

на № _____ от _____

Информационное письмо об отмене государственной регистрации и исключении из государственного реестра лекарственного препарата Трихопол (МНН - Метронидазол), раствор для инфузий 5 мг/мл (ампулы) 20 мл; (флаконы) 100 мл, производитель и владелец РУ «Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО, Польша (рег. удостоверение П N014710/02 от 20.08.2009)

Уважаемые специалисты здравоохранения!

Информируем вас об отмене государственного регистрационного удостоверения Р N002606/01 от 19.05.2008, выдано «Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО, Польша, на лекарственный препарат **Трихопол (МНН - Метронидазол), раствор для инфузий 5 мг/мл (ампулы) 20 мл; (флаконы) 100 мл**, на основании решения производителя/ владельца регистрационного удостоверения «Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО, Польша.

Решение об отмене государственной регистрации связано исключительно с изменением плана производства лекарственного препарата Трихопол (МНН - Метронидазол), раствор для инфузий 5 мг/мл (ампулы) 20 мл; (флаконы) 100 мл, и не связано с его качеством и безопасностью.

Приносим свои извинения за возможность возникновения затруднений в процессе лечения ваших пациентов и рекомендуем рассмотреть возможность применения аналогичных препаратов, зарегистрированных в Российской Федерации.

В случае, если у вас возникнут вопросы по информации, изложенной в данном письме просим направлять их в АО «АКРИХИН» по адресу: 142450, Московская область, Ногинский район, г. Старая Купавна, ул. Кирова, 29, тел. (495) 702-95-03, e-mail: safety@akrikhin.ru.

С уважением,

Менеджер по фармаконадзору

Тел. +7 495 721 36 97



Богданова Елена