



МИНИСТЕРСТВО
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
(МИНЗДРАВ РОССИИ)

Рахмановский пер., д. 3/25, стр. 1, 2, 3, 4,
Москва, ГСП-4. 127994

тел.: (495) 628-44-53, факс: (495) 628-50-58

17 янв 2019

№ 43/25-Н

На № _____ от _____

Генеральному директору
Санкт-Петербургского
благотворительного фонда
«Гуманитарное действие»

С.Г. Дугину

Уважаемый Сергей Георгиевич!

Департамент лекарственного обеспечения и регулирования обращения медицинских изделий Минздрава России (далее – Департамент) рассмотрел Ваше обращение в адрес Депутата Государственной Думы Федерального Собрания Российской Федерации Б.Д. Менделевича по вопросу, связанному с производством лекарственного препарата Налоксон, и сообщает следующее.

Для объективного и всестороннего рассмотрения обращения в Федеральное государственное унитарное предприятие «Московский эндокринный завод» был направлен запрос с просьбой рассмотреть и представить информацию по указанным в обращении вопросам.

Согласно письма генерального директора Федерального государственного унитарного предприятия «Московский эндокринный завод» М.Ю. Фонарева от 26 декабря 2018 г. № 4875/20-01/18 в настоящее время в отношении лекарственного препарата Налоксон, раствор для инъекций 0,4 мг/мл, завершается процедура внесения изменений в регистрационное досье (регистрационное удостоверение от 16 февраля 2011 г. № ЛП-000266).

Решением о внесении изменений в состав лекарственного препарата внесен альтернативный производитель фармацевтической субстанции «Налоксона гидрохлорид» – «С. А.Л.А.Р.С. С.п.А.», Италия.

По состоянию на текущую дату вышеуказанный лекарственный препарат произведен, его поступление в гражданский оборот по завершению регламентных процедур выпускающего контроля, декларирования и сертификации ожидается до конца января 2019 года.

Директор
Департамента

Е.А.Максимкина