



Государственная служба по лекарственным средствам запретила реализацию и применение всех серий лекарственного средства "Аспетер", таблетки по 325 мг № 6, 12, 30, 120 в блистерах, №30, 50 в контейнерах компании "Стиролбиофарм" (Горловка, Донецкая область).

Об этом говорится в распоряжении Гослекарств №3023-1.3/2.3/17-13 от 6 февраля.

Данное решение принято на основании установления факта реализации незарегистрированного лекарственного средства.

Субъектам хозяйствования, осуществляющим реализацию и применение лекарств, после получения указанного распоряжения необходимо проверить наличие лекарства и поместить указанный препарат на карантин, вернуть поставщику или утилизировать.

"Аспетер" применяют при болевом синдроме слабой и средней интенсивности различного происхождения, лихорадочных состояниях различного генеза, в том числе при острых респираторных инфекциях, ревматических заболеваниях, для профилактики тромбозов и эмболий, для профилактики других заболеваний.

Компания "Стиролбиофарм" находится в г. Горловке Донецкой области и занимается производством лекарств различных фармакологических групп.

Напомним, по словам, председателя подкомитета по вопросам законодательного обеспечения развития фармации, осуществления фармацевтической деятельности, производства и оборота изделий медицинского назначения, развития современных медицинских технологий Андрея Шипка, из-за несоответствия международным стандартам качества "Надлежащей производственной практики" (GMP) пока аннулировано около 30% лицензий отечественных производителей лекарств.

**"Горловский Медиа Портал"**