



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

15.08.2013 № 024-932/13

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О прекращении действия  
деклараций о соответствии

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 сообщает о принятом ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр» решении о прекращении действия деклараций о соответствии:

- РОСС GB.ФМ08.Д12207 от 12.07.2013 на лекарственный препарат «Нурофен Экспресс, капсулы 200 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (2), пачки картонные» серии AS401, производства «Баннер Фармакапс Европа Б.В./Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд», Нидерланды/Великобритания;

- РОСС GB.ФМ08.Д12209 от 12.07.2013 на лекарственный препарат «Нурофен Экспресс, капсулы 200 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные» серии AS272, производства «Баннер Фармакапс Европа Б.В./Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд», Нидерланды/Великобритания;

- РОСС GB.ФМ08.Д12208 от 12.07.2013 на лекарственный препарат «Нурофен Экспресс, капсулы 200 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные» серии AS261, производства «Баннер Фармакапс Европа Б.В./Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернешнл Лтд», Нидерланды/Великобритания.

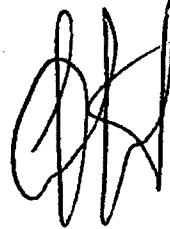
Росздравнадзор предлагает ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся указанными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия данных серий лекарственных средств, поступивших в обращение по указанным

декларациям о соответствии, и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии их из обращения.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения данных серий лекарственного препарата, сопровождающегося указанной декларацией о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя



Д.В.Пархоменко