



Министерство здравоохранения и
социального развития Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 46 28; 698 46 11

10.02.2012 № 0211-99/12

На № _____ от _____

Об отзыве деклараций о соответствии

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением
субъектов Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании полученной информации от ООО «Окружной центр контроля качества» сообщает о принятом ЗАО «ИСТ-ФАРМ» решении отозвать декларации о соответствии:

-РОСС ПН.ФМ08.Д74180 от 21.12.2011 на лекарственный препарат «Орнидазол, раствор для инфузий 5 мг/мл (флаконы) 100 мл» серии 711901 производства «Ви-Эм-Джи Фармасьютикалз Пвт.Лтд.», Индия;

-РОСС ПН.ФМ08.Д74181 от 21.12.2011 на лекарственный препарат «Орнидазол, раствор для инфузий 5 мг/мл (флаконы) 100 мл» серии 711902 производства «Ви-Эм-Джи Фармасьютикалз Пвт.Лтд.», Индия;

-РОСС ПН.ФМ08.Д74182 от 21.12.2011 на лекарственный препарат «Орнидазол, раствор для инфузий 5 мг/мл (флаконы) 100 мл» серии 711903 производства «Ви-Эм-Джи Фармасьютикалз Пвт.Лтд.», Индия.

Росздравнадзор предлагает ЗАО «ИСТ-ФАРМ» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся перечисленными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных 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 указанных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся перечисленными декларациями о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя

Д.В.Пархоменко