



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

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением
субъектов Российской Федерации

14.11.2011 № ОЗУ-1123/11

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения партии
лекарственного средства

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сообщает, что ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр» принято решение об отзыве из обращения партии лекарственного препарата «Гевискон, суспензия для приема внутрь (мятная), 150 мл (флаконы темного стекла) №1» серии 005481 производства «Рекитт Бенкизер Хэлскэр (Великобритания) Лимитед», Великобритания, в связи с ее несоответствием требованиям нормативной документации по показателю «Описание», поставленной на территорию Магаданской области филиалом ЗАО «РОСТА», Хабаровский край. Реализация данной партии ранее была приостановлена письмом Росздравнадзора от 05.07.2011 №04И-499/11.

Росздравнадзор предлагает ООО «Рекитт Бенкизер Хэлскэр» предоставить сведения об изъятии из обращения и уничтожении в установленном порядке указанной партии лекарственного препарата.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств Магаданской области и Хабаровского края провести проверку наличия указанной партии лекарственного средства и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии ее из обращения.

Управлениям Росздравнадзора по Магаданской области и Хабаровскому краю провести мероприятия в соответствии с Порядком, предусмотренным письмом Росздравнадзора от 08.02.2006 №01И-92/06 «Об организации работы территориальных управлений Росздравнадзора с информацией о недоброкачественных и фальсифицированных лекарственных средствах».

Врио руководителя

Д.В.Пархоменко