



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

26.10.2011 № 04И-1041/11

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения партии
лекарственного средства

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 сообщает, что производителем принято решение об отзыве из обращения партии лекарственного препарата «Теймурова паста, паста для наружного применения (тубы алюминиевые) 30 г» серии 180411 производства ФГУП «Муромский приборостроительный завод», в связи с ее несоответствием требованиям нормативной документации по показателю «Упаковка», поставленной на территорию Мурманской области ЗАО «Империя-Фарма», г. Санкт-Петербург. Реализация данной партии ранее была приостановлена письмом Росздравнадзора от 19.08.2011 №04И-739/11.

Росздравнадзор предлагает ФГУП «Муромский приборостроительный завод» 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 Мурманской области, г. Санкт-Петербурга и Ленинградской области провести проверку наличия указанной партии лекарственного средства и представить в территориальные органы Росздравнадзора информацию об изъятии ее из обращения.

Управлениям Росздравнадзора по Мурманской области, г. Санкт-Петербургу и Ленинградской области 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

Е.А.Тельнова