



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

09.09.2011 № 042-854/11

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О поступлении информации  
о выявлении недоброкачественных  
лекарственных препаратов

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 о поступлении информации от ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Филиал города Екатеринбурга) о выявлении в ходе проведения выборочного контроля качества лекарственных средств, качество которых не отвечает установленным требованиям:

- Аспаркам, таблетки (упаковки ячеювые контурные) № 50 производства ОАО "Луганский химико-фармацевтический завод", Украина (владелец ООО "Аптека Фармаимпекс", пр. Ленина, д. 38, г. Сургут, ХМАО-Югра, Тюменская область), показатель "Описание" (таблетки имеют неприятный резкий запах, часть таблеток имеют вкрапления серого цвета) - серии 780411;
- Магния сульфат, раствор для внутривенного и внутримышечного введения, 250 мг/мл 5 мл (ампулы) № 10 производства ОАО "Борисовский завод медицинских препаратов", Республика Беларусь (владелец МУП "Манчажская аптека №83", ул. 8 Марта, д. 42, с. Манчаж, Свердловская область), показатель "Количественное определение" - серии 400311.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) указанных серий лекарственных средств провести мероприятия, предусмотренные статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании». О проведенной работе информировать Росздравнадзор в течение десяти дней с момента выхода данного письма в

электронном виде на адрес: [LamanovaEA@roszdravnadzor.ru](mailto:LamanovaEA@roszdravnadzor.ru) с последующей  
досылкой на бумажном носителе.

Росздравнадзор сообщает о приостановлении реализации вышеуказанных  
серий лекарственных средств.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального  
развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским  
организациям провести проверку наличия указанных серий лекарственных средств,  
о результатах которой информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора 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

Г.В.Ганночка  
84995780187