



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 45 38; 698 46 11

22.08.2011 № 04-Р0652/11

На № 500 от 27.07.2011

Решение о дальнейшей реализации  
лекарственного препарата  
по результатам контроля качества

ООО «Тульская фармацевтическая  
фабрика»

Торховский проезд, д. 10,  
г. Тула, 300004

Управление Росздравнадзора  
по Пермскому краю

ул. Коммунистическая, д. 111,  
г. Пермь, 614068

ГУЗ «Пермский краевой  
центр контроля качества  
и сертификации  
лекарственных средств»

ул. Кирова, д.22,  
г. Пермь, 614000

✓  
Субъектам обращения  
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании результатов контроля качества, проведенного Курским филиалом ФГУ «Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения» (протоколы испытаний от 26.07.2011 №№ 694, 703), сообщает, что архивные образцы лекарственного препарата «Глицерин, раствор для наружного применения 25 г» серии 40211 производства ООО «Тульская фармацевтическая фабрика», Россия, соответствуют требованиям ФС 42-2202-99 по показателям: «Описание», «Подлинность», «Упаковка», «Маркировка».

Одновременно сообщаем, что партия препарата «Глицерин, раствор для наружного применения 25 г» серии 40211 производства ООО «Тульская фармацевтическая фабрика», Россия, забракованная ранее ГУЗ «Пермский краевой центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» (поставщик «СИА Интернейшнл-Пермь», Пермский край), не соответствует требованиям ФС 42-2202-99 по показателю «Упаковка», подлежит изъятию из обращения и уничтожению в установленном порядке.

Росздравнадзор не возражает против дальнейшей реализации других партий указанной серии данного лекарственного препарата, соответствующих требованиям ФС 42-2202-99.

Обращаем внимание ООО «Тульская фармацевтическая фабрика» на необходимость в срок до 19.09.2011 представить информацию о результатах

проведенных мероприятий по изъятию партии недоброкачественного лекарственного препарата.

Управлению Росздравнадзора по Пермскому краю провести мероприятия в соответствии с порядком, предусмотренным п. 5 письма 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