



Министерство здравоохранения и
социального развития Российской Федерации

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

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

25.05.2011 № 0411-355/11

На № _____ от _____

О поступлении информации
о выявлении недоброкачественных
лекарственных средств

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 ФГУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (филиал г. Ростова-на-Дону) о выявлении в ходе проведения выборочного контроля качества лекарственных средств, качество которых не отвечает установленным требованиям:

- Бесалол, таблетки № 6 (упаковки безъячейковые контурные), производства ООО "Фармацевтическая компания "Здоровье", Украина (владелец аптечный пункт ИП Горяева Тамара Лиджиевна; п. Ики-Бурул, Республика Калмыкия), показатель "Распадаемость" - серии 41110.
- Фурацилин, таблетки для приготовления раствора для местного и наружного применения 20 мг № 10 (упаковки безъячейковые контурные), производства ОАО "Ирбитский химико-фармацевтический завод" (владелец аптечный пункт ИП Горяева Тамара Лиджиевна; п. Ики-Бурул, Республика Калмыкия), показатели: "Описание" (часть таблеток со сколами), "Средняя масса" - серии 110111.
- Эуфиллин, таблетки 150 мг № 30 (упаковки ячейковые контурные), производства ОАО "Биосинтез" (владелец ИП Пшеничникова О.А.; пр. Ленина, д. 123Б, г. Волжский, Волгоградская область), показатель "Упаковка" (в одной контурной ячейковой упаковке отсутствует 1 таблетка) - серии 241210.

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 с последующей досылкой на бумажном носителе.

Росздравнадзор сообщает о приостановлении реализации вышеперечисленных 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