



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

09.03.2011 № 04-2204/11  
92 02.02.2011  
На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Решение о дальнейшей реализации  
лекарственного препарата  
по результатам контроля качества

Генеральному директору  
ОАО «Тверская фармацевтическая  
фабрика»

В.С.Школьникову

Старицкое шоссе, д.2, г. Тверь, 170024

Руководителю  
Управления Росздравнадзора  
по Санкт-Петербургу и  
Ленинградской области

А.Ф. Измайлову

Набережная канала Грибоедова  
д.88/90, Санкт-Петербург,  
190068

ГУЗ «Северо-Западный центр контроля  
качества лекарственных средств», Санкт-  
Петербург

Ленинский пр., д. 140,  
Санкт-Петербург, 198216

✓  
Субъектам обращения  
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании результатов контроля качества, проведенного ЗАО «Фармконстанта» (протоколы испытаний от 28.01.2011 №№ ТП-131/11, ТП-132/11), сообщает, что архивные образцы лекарственного препарата «Аралии настойка, 25 мл» серии 20610 производства ОАО «Тверская фармацевтическая фабрика», Россия, соответствуют требованиям ФСП 42-5967-06, по показателю «Описание».

Одновременно сообщаем, что партия препарата «Аралии настойка, 25 мл» серии 20610 производства ОАО «Тверская фармацевтическая фабрика», Россия, забракованная ранее СПб ГУЗ «Северо-Западный центр контроля качества лекарственных средств» (поставщик ООО «Арго», Санкт-Петербург), не соответствует требованиям ФСП 42-5967-06 по показателю «Описание», подлежит изъятию из обращения и уничтожению в установленном порядке.

Росздравнадзор не возражает против дальнейшей реализации других партий указанной серии данного лекарственного средства, соответствующих требованиям ФСП 42-5967-06.

Обращаем внимание ОАО «Тверская фармацевтическая фабрика» на необходимость в срок до 30.03.2011 представить информацию о результатах проведенных мероприятий по изъятию партии недоброкачественного лекарственного препарата и её уничтожению в установленном порядке.

Управлению Росздравнадзора по Санкт-Петербургу и Ленинградской области 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