



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

24.02.2011 № ДН-16.90/11
50/1773 26.11.2010
На № _____ от _____

Решение о дальнейшей реализации
лекарственного препарата
по результатам контроля качества

Генеральному директору
ОАО «Уралбиофарм»

А.Г.Карпинскому

ул. Куйбышева, д. 60,
г.Екатеринбург, 620026

Руководителю Управления Росздравнадзора
по Липецкой области

В.И.Перевезенцеву

ул. Ворошилова, д. 1, г. Липецк, 398001

Директору ОГУ «Центр контроля
качества и сертификации
лекарственных средств»
Липецкой области

Т.Ф.Матюшиной

Поперечный пр-д, д. 4,
г. Липецк, 398032

✓ Субъектам обращения
лекарственных средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании результатов контроля качества, проведенного ФГУ «Центр контроля качества лекарственных средств и медицинских измерений» Управления делами Президента Российской Федерации (протоколы испытаний от 08.12.2010 №№ АВ-36, АВ-37), сообщает, что архивные образцы лекарственного препарата «Анальгин-УБФ, таблетки 0,5 г» серии 680909 производства ОАО «Уралбиофарм», Россия, соответствуют требованиям ФСП 42-0336-3215-02 по показателям: «Описание», «Подлинность», «Упаковка», «Маркировка».

Одновременно сообщаем, что партия препарата «Анальгин-УБФ, таблетки 0,5 г» серии 680909 производства ОАО «Уралбиофарм», Россия, забракованная ранее ОГУ «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» Липецкой области (поставщик ОГУП «Липецкфармация», Липецкая область), не соответствует требованиям ФСП 42-0336-3215-02 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 ФСП 42-0336-3215-02.

Обращаем внимание ОАО «Уралбиофарм» на необходимость в срок до 21.03.2011 представить информацию о результатах проведенных мероприятий по изъятию партии недоброкачественного лекарственного препарата.

Управлению Росздравнадзора по Липецкой 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