



Министерство здравоохранения и
социального развития
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ**

109074, Москва, Славянская пл., д. 4, стр. 1

тел.: 698 46 28, 698 46 11

17.12.2009 № 011-879/09

На № _____ от _____

О необходимости изъятия
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 выявлении недоброкачественных лекарственных средств:

1. Забракованные ГУЗ "Нижегородский областной центр по контролю качества и
сертификации лекарственных средств":

- Доктор Тайсс экстракт эхинацеи, таблетки для рассасывания (упаковки ячеювые
контурные) № 12, производства «Др.Тайсс Натурварен ГмбХ», Германия,
поставщик ООО "Фармкомплект", г. Нижний Новгород, показатель "Описание"
(часть таблеток с пузырьками воздуха внутри карамельной массы) - серии 01.04.08.

2. Забракованные ГУЗ "Оренбургский информационно-методический центр по экспертизе,
учету и анализу обращения средств медицинского применения":

- Боярышника настойка, настойка (флаконы) 25 мл, производства
ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга", поставщик ООО "Оренбург-
Фарм", г. Оренбург, показатель "Описание" (жидкость с хлопьевидным осадком) -
серии 40309.

- Этамзилат, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/2мл
(ампулы) 2 мл № 10, производства Филиал ООО "Опытный завод "ГНЦЛС",
Украина, поставщик ООО «Рифарм Оренбург», г. Оренбург, показатель "Упаковка"
(поверхность части ампул с белым налетом) - серии 40309.

3. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Амурский филиал):

- Муравьиный спирт, раствор для наружного применения [спиртовой] 1,4% (флаконы
темного стекла) 50 мл, производства ЗАО "Ярославская фармацевтическая
фабрика", поставщик ООО "Фарм-Экспресс" г. Благовещенск, показатель
"Описание" (жидкость с мелкокристаллическим осадком) - серии 40709.

- Трависил, сироп (флаконы пластиковые) 100 мл, производства «Плетхико Фармасьютикалз Лтд», Индия, поставщик ООО "Фарм-Экспресс", г. Благовещенск, показатель "Описание" (жидкость с белым осадком) - серии 7410.
- Эхинацеи настойка, настойка (флаконы темного стекла) 50 мл, производства ЗАО "ЭКОлаб", поставщик ООО "Фарм-Экспресс", г. Благовещенск, показатель "Описание" (жидкость с осадком, неразбивающимся при встряхивании) - серии 010509.

4. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Красноярский филиал):

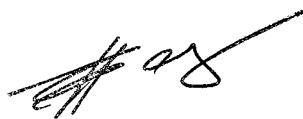
- Боярышника настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Флора Кавказа", поставщик ООО "Белая Русь", г. Красноярск, показатель "Описание" (жидкость с мелкодисперсным осадком) - серии 60309.
- Трависил, таблетки для рассасывания [лимонные] (блистеры) № 16, производства «Плетхико Фармасьютикалз Лтд», Индия, поставщик филиал ООО "Аптека-Холдинг 1", г. Красноярск, показатели: "Описание" (таблетки с воздушными полостями, часть таблеток матовые, имеются расколовшиеся таблетки), "Упаковка" (в ячейках блистера имеются кусочки таблеточной массы) - серии 7355.

Перечисленные партии указанных серий лекарственных средств, поставленные указанными поставщиками, подлежат изъятию из обращения и уничтожению в установленном порядке. Указанным организациям оптовой торговли лекарственными средствами представить в территориальный орган Росздравнадзора документально подтвержденную информацию об их изъятии из обращения и уничтожении в установленном порядке.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) вышеперечисленных серий лекарственных средств провести мероприятия, предусмотренные статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 № 184-ФЗ «О техническом регулировании». О проведенной работе информировать территориальные органы 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».

Руководитель



Н.В.Юргель