



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

03.12.2009 № *ДИИ-815/09*

На № _____ от _____

О приостановлении обращения
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 на основании информации, поступившей от компании «Эли Лилли Восток С.А.» (Швейцария), о несоответствии лекарственного средства: «Гемзар®, лиофилизат для приготовления раствора для инфузий 1 г (флаконы)» серий А451133С, А598903А, А482309А производства «Лилли Франс С.А.С.» (Франция) требованиям НД 42-4963-05 по показателю «Упаковка» (несоответствие номеров серий на первичной и вторичной упаковках), приостанавливает обращение указанных серий лекарственного средства на территории Российской Федерации.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств и медицинским организациям провести проверку наличия указанных серий лекарственного средства. В случае обнаружения при проверке несоответствия номеров серий на первичной и вторичной упаковках указанного лекарственного препарата необходимо проинформировать территориальный орган Росздравнадзора и московское представительство компании «Эли Лилли Восток С.А.» (тел. (495) 258 5001 (доб. 274)/факс (495) 258 5005).

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