



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

17.11.2009 № *ДМ-780/09*

На № _____ от _____

Об отзыве декларации о соответствии

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:

1. О принятом ЗАО «ЭКОлаб» решении об отзыве деклараций о соответствии лекарственного средства «Люголя раствор с глицерином, раствор для местного применения 25 г, флаконы темного стекла» производства ЗАО «ЭКОлаб»:

Номер декларации	Дата принятия декларации	Номер серии
РОСС RU.ФМ08.Д39622	25.08.2008	070808
РОСС RU.ФМ08.Д39623	25.08.2008	080808
РОСС RU.ФМ08.Д47826	02.09.2008	090808
РОСС RU.ФМ08.Д79876	15.10.2008	100908
РОСС RU.ФМ08.Д86360	21.10.2008	111008
РОСС RU.ФМ08.Д86361	21.10.2008	121008
РОСС RU.ФМ08.Д96293	07.11.2008	131008
РОСС RU.ФМ08.Д96299	07.11.2008	141008
РОСС RU.ФМ08.Д03857	17.11.2008	151008
РОСС RU.ФМ08.Д03858	17.11.2008	161008
РОСС RU.ФМ08.Д43537	20.01.2009	010109
РОСС RU.ФМ08.Д43559	23.01.2009	020109
РОСС RU.ФМ08.Д43609	29.01.2009	030109
РОСС RU.ФМ08.Д43624	03.02.2009	040109
РОСС RU.ФМ08.Д56164	24.02.2009	050209
РОСС RU.ФМ08.Д60935	02.03.2009	060209
РОСС RU.ФМ08.Д66526	10.03.2009	070209
РОСС RU.ФМ08.Д66585	16.03.2009	080209

2. О принятом ОАО «Московское производственное химико-фармацевтическое объединение им. Н.А.Семашко» решении об отзыве деклараций о соответствии лекарственного средства «Сальбутамол, аэрозоль для ингаляций дозированных 100 мкг/доза 90 доз, баллоны аэрозольные алюминиевые с клапаном дозирующего действия (1)/в комплекте с насадкой-распылителем/, пачки картонные» производства ОАО «Мосхимфармпрепараты им. Н.А.Семашко»:

Номер декларации	Дата принятия декларации	Номер серии
РОСС RU.ФМ08.Д60540	01.11.2008	1140908
РОСС RU.ФМ08.Д60541	01.11.2008	1150908
РОСС RU.ФМ08.Д60542	01.11.2008	1160908
РОСС RU.ФМ08.Д60543	01.11.2008	1170908
РОСС RU.ФМ08.Д60544	01.11.2008	1180908
РОСС RU.ФМ08.Д60545	01.11.2008	1190908
РОСС RU.ФМ08.Д60546	01.11.2008	1200908
РОСС RU.ФМ08.Д60548	01.11.2008	1210908
РОСС RU.ФМ08.Д60549	01.11.2008	1221008
РОСС RU.ФМ08.Д60550	01.11.2008	1231008
РОСС RU.ФМ08.Д60551	01.11.2008	1241008
РОСС RU.ФМ08.Д60552	01.11.2008	1251008
РОСС RU.ФМ08.Д60553	01.11.2008	1261008
РОСС RU.ФМ08.Д60554	01.11.2008	1271008
РОСС RU.ФМ08.Д60555	01.11.2008	1281008
РОСС RU.ФМ08.Д60556	01.11.2008	1291008
РОСС RU.ФМ08.Д60557	01.11.2008	1301008
РОСС RU.ФМ08.Д60563	01.11.2008	1311008
РОСС RU.ФМ08.Д60565	01.11.2008	1321008
РОСС RU.ФМ08.Д60566	01.11.2008	1331008
РОСС RU.ФМ08.Д60567	01.11.2008	1341008
РОСС RU.ФМ08.Д16060	22.12.2008	1351008
РОСС RU.ФМ08.Д16061	22.12.2008	1361008
РОСС RU.ФМ08.Д16062	22.12.2008	1371108
РОСС RU.ФМ08.Д16063	22.12.2008	1381108
РОСС RU.ФМ08.Д16064	22.12.2008	1391108
РОСС RU.ФМ08.Д16065	22.12.2008	1401108
РОСС RU.ФМ08.Д16066	22.12.2008	1411108
РОСС RU.ФМ08.Д16067	22.12.2008	1421108
РОСС RU.ФМ08.Д16068	22.12.2008	1431108
РОСС RU.ФМ08.Д16069	22.12.2008	1441108
РОСС RU.ФМ08.Д16070	22.12.2008	1451108
РОСС RU.ФМ08.Д16071	22.12.2008	1461108
РОСС RU.ФМ08.Д16072	22.12.2008	1471108

Росздравнадзор предлагает субъектам обращения лекарственных средств и медицинским организациям изъять из обращения указанные лекарственные средства перечисленных серий, поступивших в обращение по указанным декларациям о соответствии.

Территориальным управлениям 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».

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает перечисленным декларантам представить документальное подтверждение об изъятии из обращения указанных серий лекарственных средств.

Руководитель



Н.В.Юргель