



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 № *ДН-778/09*

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 ОГУЗ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных
средств Иркутской области":

- Подорожника настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства
ОАО "Тверская фармацевтическая фабрика", поставщик филиал ЗАО "СИА
Интернейшнл " г. Иркутск, показатель "Упаковка" (часть флаконов с налетом,
этикетки залиты содержимым) - серии 20308.
- Трависил, таблетки для рассасывания [лимонные] (упаковки ячейковые
контурные) № 16, производства «Плетхико Фармасьютикалз Лтд», Индия,
поставщик филиал ЗАО фирмы ЦВ «Протек»-«Протек-27» г. Иркутск, показатель
"Описание" (таблетки с воздушными полостями с кусочками таблеточной массы
в блистере) - серии 7348.

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

- Линкас Лор, пастилки [мятные] (блистеры) № 16, производства «Хербион
Пакистан Пвт. Лтд.», Пакистан, поставщик филиал ЗАО НПК "Катрен"
г. Красноярск, показатель "Описание" (пастилки в блистерах неоднородные по
окраске, карамелизированы; имеются кусочки таблеточной массы в ячейках
блистера) - серии 2808015.
- Линкас Лор, пастилки [мятные] (блистеры) № 16, производства «Хербион
Пакистан Пвт. Лтд.», Пакистан, поставщик филиал ЗАО "СИА Интернейшнл"
г. Красноярск, показатель "Описание" (пастилки в блистерах неоднородные по
окраске, карамелизированы) - серии 2808015.

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

- Валидол, капсулы 0,05 г (упаковки ячеюковые контурные) № 20, производства ЗАО "Фармаген", поставщик ГУП АО "Фармация" г. Архангельск, показатель "Описание" (капсулы с воздушными полостями и вытекшим содержимым) - серии 030808.
- Линкас Лор, пастилки [мятные] (блистеры) № 16, производства «Хербион Пакистан Прайвет Лимитед», Пакистан, поставщик ГУП АО "Фармация" г. Архангельск, показатель "Описание" (в карамельной массе имеются воздушные пузырьки) - серии 2807142.
- Стоматофит, экстракт для местного применения [жидкий] (флаконы темного стекла) 45 мл /в комплекте с мерным стаканом/, производства АО "Фитофарм Кленка", Польша, поставщик ГУП АО «Фармация» г. Архангельск, показатель "Описание" (жидкость с осадком на дне флакона и темным налетом на стенках флакона) - серии 010308.

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

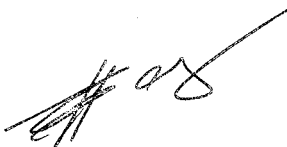
- Валидол, капсулы 0,05 г (упаковки ячеюковые контурные) № 20, производства ЗАО "Фармаген", поставщики: ООО «Прибой» г. Минеральные Воды, ЗАО НПК "Катрен" (Ставропольский филиал), показатель "Описание" (часть капсул с вытекшим содержимым) - серии 040908.
- Горчичники, горчичники (пакеты полиэтиленовые) № 10, производства ООО "НКПТФ "Висмут", Украина, поставщик ООО «Прибой» г. Минеральные Воды, показатель "Описание" (горчичный порошок с запахом прогорклого масла) - серии 1102008.

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