



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

А. И. Зорин № *ДЦ-736/09*

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:

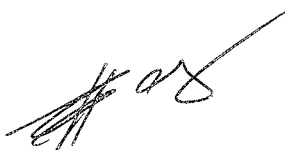
- Забракованные ГУЗ "Вологодский областной центр контроля качества и сертификации лекарственных средств":
 - Фестал, драже (стрипы) № 20, производства «Авентис Фарма Лтд», Индия, поставщик ООО "Антей-Фарма" г. Вологда, показатель "Описание" (драже с резким посторонним запахом при извлечении из стрипа) - серии 338223.
- Забракованные ГУЗ "Нижегородский областной центр по контролю качества и сертификации лекарственных средств":
 - Фестал, драже (стрипы) № 20, производства «Авентис Фарма Лтд», Индия, поставщик ООО "БИОТЭК-Поволжье" г. Нижний Новгород, показатель "Описание" (драже с резким посторонним запахом при извлечении из стрипа) - серии 338205.
- Забракованные ГУЗ "Центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Рязанской области":
 - Фестал, драже (стрипы) № 20, производства «Авентис Фарма Лтд», Индия, поставщик ЗАО "Аптека-Холдинг" Рязанский филиал, показатель "Описание" (драже с посторонним запахом) - серии 338222.

Указанные серии лекарственных средств подлежат изъятию из обращения (возврату поставщику) и уничтожению в установленном порядке.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия указанных серий лекарственных средств и представить в территориальный орган Росздравнадзора документально подтвержденную информацию об изъятии их из обращения и уничтожении в установленном порядке.

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