



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

09.11.2009 № *012-745/09*

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 Федерац
ии

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сообщает о выявлении недоброкачественных лекарственных средств:

1. Забракованные ГУЗ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" Министерства здравоохранения Хабаровского края:

- Эритромицина таблетки с кишечнорастворимым покрытием, таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой 250 мг (упаковки ячейковые контурные) № 20, производства ОАО "Ирбитский ХФЗ", поставщик ЗАО "Надежда-Фарм" г. Хабаровск, показатели: "Описание" (таблетки с выщербленной поверхностью), "Упаковка" (в пачки вложены инструкции на лекарственный препарат "Дротаверина гидрохлорида, таблетки по 0,04 г") - серии 20109.

2. Забракованные ГУЗ "Центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Кировской области":

- Хлоргексидина биглюконат, полуфабрикат-раствор 20% (барабаны полиэтиленовые) 200 кг, производства «Медикем С.А.», Испания, поставщик ЗАО "Инвикон" г. Санкт-Петербург, показатели: «Маркировка» (маркировка на иностранном языке), «Срок годности» - серии А-080536.

Указанные серии лекарственных средств подлежат изъятию из обращения и возврату предприятиям-производителям (поставщикам).

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.

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