



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

06.10.2009 № 014-652/09

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 ГУЗ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" Кемеровской области:
 - Аммиака раствор, раствор для наружного применения и ингаляций 10% (флаконы темного стекла) 40 мл, производства ООО "Тульская фармацевтическая фабрика", поставщик филиал ЗАО ЦВ "Протек"- "Протек-37" г. Кемерово, показатель "Описание" (жидкость с осадком) - серии 30109.
2. Забракованные КГУ "Центр по контролю качества и сертификации лекарственных средств Краснодарского края":
 - Фитолор, пастилки для рассасывания с апельсиновым вкусом (блистеры) № 24, производства «Маричи Экспортс Pvt.Лтд», Индия, поставщик ЗАО "СИА Интернейшнл-Краснодар" г. Краснодар, показатель "Описание" (часть пастилок с растрескавшейся поверхностью и сколами по краю) - серии F-01.
3. Забракованные ОГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" Липецкой области:
 - Ирифрин, капли глазные 10% (флаконы темного стекла) 5 мл /в комплекте с капельницей, производства «Промед Экспортс

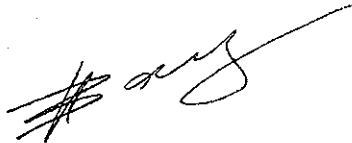
Пвт.Лтд», Индия, поставщик ОГУП "Липецкфармация" г. Липецк, показатель "Упаковка" (стерильные капельницы упакованы в растрескавшиеся полиэтиленовые пакеты) - серии А-15-009.

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