



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 № 0111-654/09

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, забракованных ГУЗ "Пермский областной центр контроля качества и сертификации лекарственных средств":

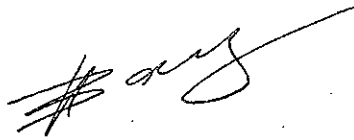
- Холосас, сироп (флаконы темного стекла) 140 г, производства ЗАО "Алтайвитамины", поставщик ЗАО "РОСТА" (Московская область), показатель "Упаковка" (наружный диаметр горловины и алюминиевые колпачки не соответствуют требованиям ОСТ 64-2-71-80) - серии 100409.
- Холосас, сироп (флаконы темного стекла) 140 г, производства ЗАО "Алтайвитамины", поставщик ЗАО "СИА Интернейшнл-Пермь" г. Пермь, показатель "Упаковка" (наружный диаметр горловины и алюминиевые колпачки не соответствуют требованиям ОСТ 64-2-71-80) - серии 541208.
- Холосас, сироп (флаконы темного стекла) 140 г, производства ЗАО "Алтайвитамины", поставщик филиал ЗАО "РОСТА" г. Пермь, показатель "Упаковка" (наружный диаметр горловины и алюминиевые колпачки не соответствуют требованиям ОСТ 64-2-71-80) - серии 50209.

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