



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

02.10.2009 № 011-639/09

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 БУ Омской области "Территориальный центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Омской области":

- Натрия бикарбонат, раствор для инфузий 5% (флаконы) 200 мл, производства ЗАО "Ликвор", Армения, поставщик филиал ЗАО ЦВ "Протек"- "Протек-22" г. Омск, показатель "Описание" (жидкость с хлопьевидными включениями белого цвета) - серии 010508.

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

- Фестал, драже (стрипы) № 100, производства «Авентис Фарма Лтд», Индия, поставщик ЗАО "Надежда-фарм" г. Хабаровск, показатель "Описание" (драже с резким посторонним запахом при извлечении из стрипа) - серии 338184.

- Фестал, драже (стрипы) № 100, производства «Авентис Фарма Лтд», Индия, поставщик ООО "Медикаменты плюс-Хабаровск" г. Хабаровск, показатель "Описание" (драже с резким посторонним запахом при извлечении из стрипа) - серии 338220.

- Фестал, драже (стрипы) № 20, производства «Авентис Фарма Лтд», Индия, поставщик ООО "Медикаменты плюс-Хабаровск" г. Хабаровск, показатель "Описание" (драже с резким посторонним запахом при извлечении из стрипа) - серии 338235.

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