



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 № 011-640/09

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 ГУП Ростовской области "Фармацевтический центр":

- Левзеи экстракт жидкий, экстракт жидкий (флаконы темного стекла) 50 мл, производства ООО "Камелия НПП", поставщик ЗАО «СИА Интернейшнл - Ростов-на-Дону», г. Ростов-на-Дону, показатель "Описание" (жидкость с обильным хлопьевидным осадком) - серии 020109.

2. Забракованные ГУЗ "Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения" Министерства здравоохранения и социального развития Чувашской Республики:

- Нейрокомплит, таблетки покрытые пленочной оболочкой (упаковки ячейковые контурные) № 30, производства ОАО "Фармстандарт-УфаВИТА", поставщик филиал ЗАО НПК "Катрен" г. Казань, показатель "Описание" (таблетки с растрескавшейся оболочкой) - серии 020209.

3. Забракованные ГУЗ "Пермский областной центр контроля качества и сертификации лекарственных средств":

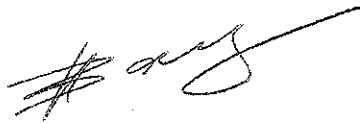
- Стоматофит, экстракт для местного применения [жидкий] (флаконы темного стекла) 45 мл /в комплекте с мерным стаканом, производства АО "Фитофарм Кленка", Польша, поставщик ЗАО "СИА Интернейшнл-Пермь" г. Пермь, показатель "Описание" (жидкость с мелкодисперсным осадком) - серии 020109.
4. Забракованные ГУЗ "Центр сертификации и контроля качества лекарственных средств Министерства здравоохранения Республики Бурятия":
- Облепиховое масло, суппозитории ректальные 500 мг (упаковки ячейковые контурные) № 10, производства ОАО "Нижфарм", поставщик ООО "ТПК Лара-Транзит" г. Улан-Удэ, показатель "Описание" (суппозитории с неровными краями, со сколами) - серии 170309.
5. Забракованные ГУЗ «Республиканский центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» Республики Башкортостан:
- Боярышника настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ООО "Гиппократ", поставщик ЗАО "СИА Интернейшнл-Уфа" г. Уфа, показатель "Упаковка" (крышки с трещинами) - серии 04022009.
6. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Красноярский филиал):
- Трависил, таблетки для рассасывания [мятные] (блистеры) № 16, производства «Плетхико Фармасьютикалз Лтд», Индия, поставщик филиал ЗАО ЦВ "Протек"- "Протек-7" г. Красноярск, показатель "Описание" (часть таблеток матовые, карамелизованные, прилипшие к ПВХ-блистеру; в блистере имеются кусочки таблеточной массы; таблетки при извлечении из упаковки оставляют следы на фольге) - серии 7408.
7. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Ульяновский филиал):
- Боярышника настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Татхимфармпрепараты", поставщик филиал ОАО "Фармацевтический импорт, экспорт" г. Сызрань, показатель "Описание" (жидкость с посторонними включениями в виде тонкой пленки) - серии 141108.

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