



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

04.08.2009 № *018-404/09*

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 ГБУЗ Новосибирской области "Центр контроля качества лекарственных средств":

- Суприма-ЛОР, таблетки для рассасывания с ароматом апельсина (стрипы) № 16, производства «Шрея Лайф Саенсиз Пвт.Лтд», Индия, поставщик ООО "Агроресурсы", показатель "Описание" (таблетки прилипшие к стрипу, карамелизованы) - серии O-179.

2. Забракованные ГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств Республики Татарстан":

- Тардиферон, таблетки ретард покрытые оболочкой (блистеры) № 30, производства «Пьер Фабр Медикамент Продакшн», Франция, поставщик ООО "Морон" г. Казань, показатель "Описание" (часть таблеток с трещинами на оболочке) - серии G07060.

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

- Аммиак, раствор для наружного применения и ингаляций, 10% (флаконы) 40 мл, производства ООО "Йодные Технологии и

Маркетинг", поставщик ООО "Медикаменты плюс- Хабаровск", показатель "Описание" (жидкость с мелкокристаллической взвесью и посторонними включениями) - серии 261107.

4. Забракованные ГУЗ "Центр контроля качества лекарственных средств Самарской области":

- Аммиак, раствор для наружного применения и ингаляций, 10% (флаконы) 40 мл, производства ООО "Йодные Технологии и Маркетинг", поставщик ООО "Вита Лайн" г. Самара, показатель "Описание" (жидкость с мелкокристаллическим осадком) - серии 340408.

5. Забракованные ГУЗ «Центр сертификации и контроля качества лекарственных средств Ямало-Ненецкого автономного округа»:

- Борной кислоты раствор спиртовой, раствор для наружного применения [спиртовой] 3% (флаконы) 25 мл, производства ЗАО "Ростовская фармацевтическая фабрика", поставщик ООО "Визирь" г. Тюмень, показатель "Упаковка" (на горловине флакона белый налет) - серии 170508.

6. Забракованные ОГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" г. Липецк:

- Левзеи экстракт жидкий, экстракт жидкий, (флаконы темного стекла) 50 мл, производства ООО "Камелия НПП", поставщик ОГУП "Липецкфармация" г. Липецк, показатель "Описание" (жидкость с хлопьевидным осадком) - серии 010408.

7. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Тамбовский филиал):

- Колдрекс бронхо, сироп 20 мг/мл (флаконы) 100 мл /в комплекте с мерным стаканом/, производства «ГлаксоСмитКляйн Консьюмер Хелскер» (произведено «Рафтон Лабораториз Лимитед»), Великобритания, поставщик Тамбовский филиал ЗАО "Надежда-фарм", показатель "Описание" (жидкость с обильным осадком) - серии 152.

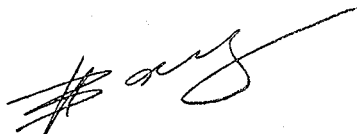
Перечисленные партии указанных серий лекарственных средств, поставленные указанными поставщиками, подлежат изъятию из обращения и уничтожению в установленном порядке. Указанным организациям оптовой торговли лекарственными средствами представить в территориальный орган Росздравнадзора документально подтвержденную 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