



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 № *ДН 489/09*

На № _____ от _____

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора по
субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества лекарственных
средств

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением
субъектов Российской Федерации

О необходимости изъятия
недоброкачественных лекарственных
средств

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сообщает о выявлении недоброкачественных лекарственных средств:

1. Забракованные ГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств Республики Татарстан":
 - Эхинацея-ГаленоФарм, настойка (флаконы темного стекла) 50 мл, производства ОАО "Фармацевтическая фабрика Санкт-Петербурга", поставщик ЗАО "Аптека-Холдинг" г.Казань, показатель "Описание" (жидкость с темными нерастворяющимися при встряхивании хлопьями) - серии 20108.
2. Забракованные ГУЗ "Нижегородский областной центр по контролю качества и сертификации лекарственных средств":
 - Трависил, таблетки для рассасывания [мятные] (блистеры) № 16, производства «Плетхико Фармасьютикалз Лтд», Индия, поставщик ЗАО "РОСТА" Нижегородский филиал, показатель "Описание" (таблетки, прилипшие к блистеру, с кусочками таблеточной массы в нем) - серии 7446.
3. Забракованные ГУЗ "Оренбургский информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения":

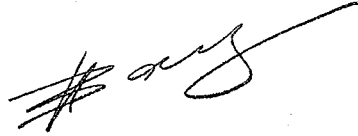
- Аммиак, раствор для наружного применения и ингаляций 10% (флаконы) 40 мл, производства ООО "Йодные Технологии и Маркетинг", поставщик филиал ООО "Биотэк" г. Оренбург, показатель "Описание" (жидкость с мелкокристаллическим осадком) - серии 270308.
4. Забракованные ОГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" г. Липецк:
- Солвин, эликсир 4 мг/5 мл (флаконы темного стекла с мерным колпачком) 120 мл, производства «Ипка Лабораториз Лимитед», Индия, поставщик филиал ЗАО фирмы ЦВ "Протек"- "Протек-9" г. Тамбов, показатель "Упаковка" (отдельные флаконы нетоварного вида: залиты клеем) - серии HE7014R.
5. Забракованные ГУЗ «Республиканский центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» Республики Башкортостан:
- Леспеплан, раствор для приема внутрь (флаконы) 100 мл, производства ОАО "Дальхимфарм", поставщик ООО "Рифарм Уфа" г.Уфа, показатель "Описание" (жидкость с крупным хлопьевидным осадком) - серии 30408.
6. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Тамбовский филиал):
- Зверобоя настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез", поставщик ЗАО "Надежда-фарм" Тамбовский филиал, показатель "Описание" (жидкость с обильным хлопьевидным осадком) - серии 51206.
 - Валидол, капсулы 0.05 г (упаковки ячейковые контурные) № 20, производства ЗАО "Фармаген", поставщик ЗАО "СИА Интернейшл-Тамбов" г. Тамбов, показатель "Описание" (часть капсул с воздушными пузырьками, вытекшим содержимым) - серии 050908.

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