



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 № *04/4-482/09*

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 "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" Свердловской области:

- Горчичники, горчичники (пакеты полиэтиленовые), производства ООО "НКПТФ "Висмут", Украина, поставщик ООО "Компания "Уралактив" г.Березовский, показатель ""Описание"" (горчичный порошок с прогорклым запахом) - серии 1102008.

2. Забракованные ГУ "Курганский областной центр сертификации и контроля качества лекарственных средств":

- Салициловая кислота, раствор для наружного применения [спиртовой] 2% (флаконы темного стекла) 40 мл, производства ООО "Иодные Технологии и Маркетинг", поставщик ОАО "Курганфармация" г.Курган, показатель ""Описание"" (жидкость с игольчатыми кристаллами) - серии 080509.

3. Забракованные ГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств Республики Саха (Якутия)":

- Валидол, капсулы 0,05 г (упаковки ячейковые контурные), производства ЗАО "Фармаген", поставщик ООО «МО «Аист» г.Якутск,

показатель "Описание" (часть капсул с воздушными пузырьками и вытекшим содержимым) - серии 060908.

- Фуразолидон, таблетки 50 мг (упаковки безъячейковые контурные), производства РУП "Борисовский завод медицинских препаратов", Республика Беларусь, поставщик ОАО "Сахафармация" г.Якутск, показатель ""Описание"" (таблетки с выщербленными краями, при извлечении из упаковки крошатся) - серии 770708.
- Энтеросгель, гель для приготовления суспензии для приема внутрь (пакеты полиэтиленовые двухслойные) 225 г, производства ООО "ТНК СИЛМА", поставщик ООО "Фарм-Эспресс Саха" г.Якутск, показатель "Описание" (расслоившаяся масса) - серии 020109.

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

- Уропрост, суппозитории ректальные (упаковки ячейковые контурные), производства ООО "Альтфарм", поставщик ЗАО "РОСТА" г.Хабаровск, показатель "Описание" (суппозитории белого цвета с бурыми пятнами, с деформированной поверхностью и полостями) - серии 01022009.
- Шиповника масло, масло для приема внутрь и наружного применения (флаконы темного стекла) 50 мл, производства ЗАО "Алтайвитамины", поставщик ЗАО "РОСТА" г.Хабаровск, показатель "Упаковка" (флаконы укупорены негерметично) - серии 10109.

5. Забракованные ГУЗ "Центр качества лекарственных средств "Астраханской области:

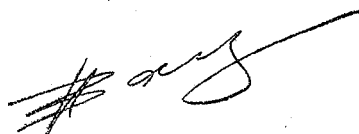
- Рутацид, таблетки жевательные 500 мг (блистеры), производства «КРКА, д.д., Ново место», Словения, поставщик ООО «Фарм-Проект М» г.Москва, показатель "Описание" (круглые таблетки белого или почти белого цвета со скошенным краем и легким ментоловым запахом. Часть таблеток с выщербленными краями) - серии Т80354.
- Боярышника настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Татхимфармпрепараты", поставщик ООО "Биотэк - Астрахань", показатель "Описание" (жидкость с осадком, при взбалтывании образуется взвесь) - серии 10109.

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