



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* № *0122-478/09*

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":

- Каланхоэ сок, раствор для местного и наружного применения спиртовой (флаконы) 20 мл, производства ЗАО "Вифитех", поставщик ООО "Агроресурсы", показатель "Описание" (жидкость с хлопьевидным осадком) - серии 030108.
- Трихопол, таблетки 250 мг (блистеры) № 20, производства Фармацевтический завод "Польфарма" С.А., Польша, поставщик филиал ЗАО ЦВ «Протек»-«Протек-16» г. Новосибирск, показатель "Описание" (таблетки с выщербленными краями) - серии 160807.

2. Забракованные ГУЗ "Нижегородский областной центр по контролю качества и сертификации лекарственных средств":

- Календула, суппозитории ректальные гомеопатические (упаковки ячейковые контурные) № 10, производства ЗАО "Московская фармацевтическая фабрика", поставщик ООО "Фармкомплект", показатель "Описание" (встречаются суппозитории с неприятным запахом) - серии 120308.

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

- Ципрофлоксацин, таблетки покрытые оболочкой 500 мг (упаковки ячейковые контурные) № 10, производства ОАО "Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий "Синтез", поставщик ООО "Биотэк", показатель "Описание" (часть таблеток с выщербленными краями) - серии 230208.

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

- Тардиферон, таблетки пролонгированного действия покрытые сахарной оболочкой 80 мг (упаковки ячейковые контурные) № 30, производства «Пьер Фабр Медикамент Продакшн», Франция, поставщик ЗАО "СИА Интернейшнл-Хабаровск" г. Хабаровск, показатель "Описание" (таблетки с растрескавшейся оболочкой) - серии G07060.

5. 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 филиал ЗАО ЦВ "Протек"- "Протек-12" г. Самара, показатель "Описание" (жидкость с мелкокристаллической взвесью) - серии 350408.

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

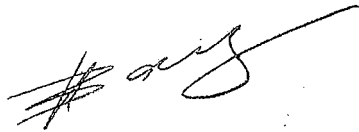
- Ландышево-валериановые капли, капли для приема внутрь (флакон-капельницы темного стекла) 25 мл, производства ЗАО "Ярославская фармацевтическая фабрика", поставщик Тамбовский филиал ЗАО "Надежда-фарм", показатель "Упаковка" (крышки флаконов с трещинами) - серии 20606.
- Суприма-ЛОР таблетки для рассасывания с ароматом апельсина (стрипы) № 16, производства «Шрея Лайф Саенсиз Пвт.Лтд», Индия, поставщик Тамбовский филиал ЗАО "Надежда-фарм", показатель "Описание" (таблетки прилипшие к стрипу, карамелизованы) - серии O-179.

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