



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

*03.08.2009* № *МН-464/09*

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

Об отзыве предприятием-  
производителем 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

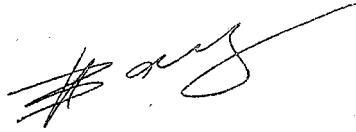
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сообщает, что производителем ОАО «Нижфарм» (Россия) принято решение об отзыве лекарственных средств: «Цефекон Д, суппозитории ректальные [для детей] 50 мг (упаковки ячейковые контурные) № 10» серий 20408, 30408, 40508, 50508, «Цефекон Д, суппозитории ректальные [для детей] 100 мг (упаковки ячейковые контурные) № 10» серий 20408, 30408, 40408, 50408, 60408, «Цефекон Д, суппозитории ректальные [для детей] 250 мг (упаковки ячейковые контурные) № 10» серий 10408, 20408, 30408, 40408, 50408, 60408, 70408, 80408 производства ОАО «Нижфарм» (Россия), произведенные из фармацевтической субстанции «Парацетамол, субстанция-порошок» серии CW-0612004, реализуемой как продукция производства «Фармацевтической корпорации «Канлэ» провинции Чжецзян, Лтд.» (Китай), выпуск которой не подтвержден производителем.

Указанные серии лекарственных средств подлежат изъятию из обращения и возврату предприятию-производителю (поставщику).

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств и медицинским организациям провести проверку наличия указанных серий лекарственных средств и представить в территориальный орган Росздравнадзора документально подтвержденную информацию об изъятии их из обращения.

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