



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

13.08.2009 № *44-460/09*

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 «Биосинтез» принято решение об отзыве лекарственных средств «Преднизолон, мазь для наружного применения 0,5% (тубы алюминиевые 10 г)» серии 20309; «Преднизолон, таблетки 5 мг (банки) № 60» серий 40209, 50309 производства ОАО «Биосинтез», произведенные из фармацевтической субстанции «Преднизолон, субстанция» серии PL070802, реализуемой как продукция компании «Хенан Лихуа Фармасыютикал Ко.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

С.А.Тарасова
698-43-04

Н.В.Юргель