



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

*30.07.2009* № *011-448/09*

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 ГУЗ "Пермский областной центр контроля качества и сертификации лекарственных средств":
  - Адреналина гидрохлорид-Виал, раствор для инъекций 1мг/мл (ампулы темного стекла) 1мл №5, производства «Сишуи Ксирканг Фармасьютикал Ко.Лтд», Китай, поставщик филиал ЗАО ЦВ "Протек" - "Протек-19" г.Пермь, показатель "Маркировка" (маркировка на ампулах частично стерта) - серии 080523.
2. Забракованные ГУЗ "Центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Рязанской области":
  - Витамин Е Зентива, капсулы 100 мг (флаконы темного стекла) №30, производства «Зентива а.с.», Словацкая Республика, поставщик АНО "Здравсервис" г.Тула, показатель "Упаковка" (крышки флаконов растрескавшиеся) - серии 3090608.
3. Забракованные ФГУ НЦЭСМП (Амурский филиал):
  - Аммиака раствор, раствор для наружного применения и ингаляций 10% (флаконы темного стекла) 10мл, производства ООО "Йодные

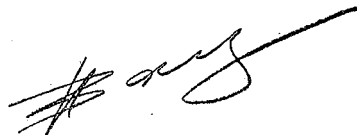
Технологии и Маркетинг", поставщик ООО «Компания Хабаровская Фармация», показатель "Описание" (жидкость с мелкокристаллическим осадком) – серий 491008, 501208.

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