



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 № 012-444/09

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 "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств" Министерства здравоохранения Хабаровского края:

- Борной кислоты раствор спиртовой, раствор для наружного применения [спиртовой] 3% (флаконы) 25 мл, производства ЗАО "Ростовская фармацевтическая фабрика", поставщик ЗАО "Надежда-фарм" г. Хабаровск, показатель "Упаковка" (на флаконах и горловинах флаконов белый кристаллический налет) - серии 170508.
- Валерианы настойка, настойка (флакон-капельницы темного стекла) 25 мл, производства ООО "Аптека Фармикон", поставщик ЗАО "Надежда-фарм" г. Хабаровск, показатель "Упаковка" (крышка флакона и пачка залиты содержимым) - серии 110109.
- Подорожника настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Тверская фармацевтическая фабрика", поставщик ЗАО "Надежда-фарм" г. Хабаровск, показатель "Упаковка" (на флаконе и горлышке флаконов налет, этикетки залиты содержимым) - серии 20308.

- Эхинацеи настойка, настой (флаконы темного стекла) 50 мл, производства ООО "Росбио", поставщик ЗАО "Надежда-фарм" г.Хабаровск, показатель "Описание" (жидкость с осадком) - серии 61206.
2. Забракованные ОГУЗ "Центр качества лекарственных средств" Астраханской области:
- Эвкалипта настойка, настойка (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ЗАО "Ростовская фармацевтическая фабрика", поставщик ООО "Медицина" г. Астрахань, показатель "Описание" (жидкость с мелкодисперстной взвесью зеленовато-коричневого цвета) - серии 30808.
3. Забракованные ФГУ "НЦЭСМП" Росздравнадзора (Тамбовский филиал):
- Валидол, капсулы 0,05 г (упаковки ячейковые контурные), производства ЗАО "Фармаген" г.Санкт-Петербург, поставщики ЗАО "Надежда-фарм" г.Тамбов, ООО "Норман-плюс" г.Воронеж, показатель "Описание" (часть капсул с воздушными пузырьками, вытекшим содержимым) - серии 050908.
 - Трависил, сироп (флаконы пластиковые) 100 мл, производства «Плетхико Фармасьютикалз Лтд», Индия, поставщик ООО «ФК «Топ-сервис» г.Тамбов, показатель "Описание" (жидкость с осадком на дне флакона, присутствует посторонний запах) - серии 5188.
 - Фито Ново-Сед, экстракт для приема внутрь [жидкий] (флакон-капельницы) 50 мл, производства ООО "Ватхэм-Фармация", поставщик ЗАО «Надежда-Фарм» г.Тамбов, показатель "Упаковка" (негерметичная укупорка флаконов) - серии 060808.
4. Забракованные ФГУ «НЦЭСМП» Росздравнадзора (Ульяновский филиал):
- Стрепсилс с ментолом и эвкалиптом, таблетки для рассасывания (блистеры), производства «Рекитт Бенкизер Хелскэр Интернейшнл Лтд», Великобритания, поставщик ЗАО «ЦВ «Протек-29»-«Протек» г.Ульяновск, показатель "Описание" (имеются расколотые таблетки) - серии 1У.
 - Эвкалипта настойка, настойка (флакон-капельницы темного стекла) 25 мл, производства ООО "Аптека Фармикон", поставщик ОАО "Уралбиофарм" г.Екатеринбург, показатель "Описание" (жидкость с хлопьевидным осадком, на дне флакона также имеется осадок) - серии 91108.

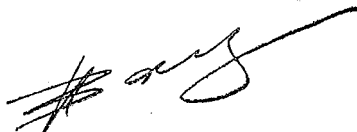
Перечисленные партии указанных серий лекарственных средств, поставленные указанными поставщиками, подлежат изъятию из обращения и уничтожению в установленном порядке. Указанным организациям оптовой торговли лекарственными средствами представить в территориальный орган

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