



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

И.В. Д. Д. Д. Д. № *0111-433/09*

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":

- Корвалол, капли для приема внутрь (флакон-капельницы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Фармстандарт-Лексредства", поставщик ЗАО «НПК «Катрен» г.Новосибирск, показатель "Упаковка" (флаконы укупорены негерметично, на горлышках флаконов имеется белый налёт) - серии 1320508.

2. Забракованные ГУЗ "Информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения" Министерства здравоохранения и социального развития Чувашской Республики:

- Корвалол, капли для приема внутрь (флакон-капельницы темного стекла) 25 мл, производства ОАО "Фармстандарт-Лексредства", поставщик ООО "Морон" г.Казань, показатель "Упаковка" (некачественная укупорка флаконов-капельниц. На горловине флаконов-капельниц белый кристаллический налет.) - серии 3200908.

- Перца водяного экстракт жидкий, экстракт [жидкий] для приема внутрь (флаконы темного стекла) 25 мл, производства ЗАО

"Ростовская фармацевтическая фабрика", поставщик ООО «Фармассоциация» г.Н.Новгород, показатель "Описание" (жидкость с хлопьевидным осадком) - серий 20308, 251207.

3. Забракованные ГУЗ "Оренбургский информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения":

- Аммиак, раствор для наружного применения и ингаляций 10% (флаконы темного стекла) 10 мл, производства ООО "Йодные Технологии и Маркетинг", поставщик ООО «Филиал «Биотэк-Оренбург», показатель "Описание" (жидкость с мелкими блестящими кристаллами) - серии 370608.

- Йод, раствор для наружного применения [спиртовой] 5% (флаконы) 10 мл, производства ЗАО "ПФК Обновление", поставщик ЗАО "Биотэк" филиал г.Оренбург, показатель "Упаковка" (флаконы с растрескавшимися крышками, часть этикеток с бурыми пятнами) - серии 60508.

4. Забракованные ГУЗ "Центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Кировской области":

- Йод, раствор для наружного применения [спиртовой] 5% (флаконы) 10 мл, производства ЗАО "ПФК Обновление", поставщик ЗАО "Биотэк-Киров" г.Киров, показатель "Упаковка" (флаконы с растрескавшимися крышками, часть этикеток с бурыми пятнами) - серии 60508.

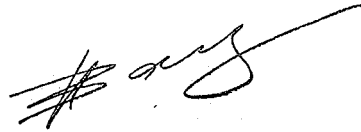
- Окуметил, капли глазные (флакон-капельницы полиэтиленовые) 10 мл, производства «Химико-Фармацевтическая компания «Александрия» Египет, поставщик Филиал ЗАО Фирмы ЦВ "Протек" - "Протек-26" г.Киров, показатель "Упаковка" (нарушена целостность навинчиваемой крышки) - серии 8516053.

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