



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

10.06.2009 № 01 И-326/09

На № _____ от _____

О необходимости изъятия
недоброкачественных лекарственных
средств

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»:

- Глево, таблетки покрытые пленочной оболочкой 500 мг № 5 (упаковки ячейковые контурные), производства «Гленмарк Фармасьютикалз Лтд.», Индия, поставщик филиал ЗАО ЦВ «Протек» - ЗАО ЦВ «Протек-19» (г. Пермь), показатель «Маркировка» (на первичной упаковке указана серия N1898C11) - серии N1898011.

2. Забракованные ГУЗ «Свердловский Центр сертификации и контроля качества лекарственных средств»:

- Ацидум-С, капли для приема внутрь гомеопатические 25 мл (флакон-капельницы темного стекла), производства ООО «Талион-А», Россия, поставщик ЗАО «Сиа Интернейшнл - Екатеринбург» (г. Екатеринбург), показатель «Упаковка» (прилагается инструкция рекламного содержания) - серии 030808.

- Туя комп, капли гомеопатические (флакон-капельницы темного стекла) 25 мл, производства ООО «Талион-А», Россия, поставщик филиал ЗАО ЦВ «Протек» - ЗАО ЦВ «Протек-14» (г. Екатеринбург), показатель «Упаковка» (прилагается инструкция рекламного содержания) - серии 061008.

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества лекарственных
средств

Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением
субъектов Российской Федерации

3. Забракoванные ГУЗ «Центр сертификации и контроля качества лекарственных средств Министерства здравоохранения Республики Бурятия»:

- ТераФлю от гриппа и простуды, порошок для приготовления раствора для приема внутрь 22,1 г № 10 (пакетики многослойные), производства «Новартис Консьюмер Хелс С.А., Швейцария, проиведено «Фамар Франция», Франция, поставщик ГП РБ «Бурятфармация» (г. Улан-Удэ), показатель «Маркировка» (на вторичной упаковке указана серия RЕ027) - серии R8027.

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

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств, 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