



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

28.05.2009 № *0111-299/09*

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 сертификации и контроля качества
лекарственных средств» Костромской области:

- Линимент бальзамический (по Вишневскому), линимент (банки
темного стекла) 2000 г, производства ОАО «Вологодская
фармацевтическая фабрика», Россия, поставщик
ООО «Фармхимкомплект» (г. Москва), показатель «Описание»
«Размер частиц» - серии 10109.

2. Забракованные ГУЗ «Республиканский центр контроля качества и
сертификации лекарственных средств» (г. Уфа):

- Никотиновая кислота-Виал, раствор для инъекций 10 мг/мл
(ампулы темного стекла) 1 мл № 10, производства «Сишуи
Ксирканг Фармасьютикал Ко.,Лтд», Китай, поставщик
ЗАО «Фармлэнд» (г. Уфа), показатель «Маркировка» (частично
стерта маркировка на ампулах) - серии 080541.

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