



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

29.04.2009 № 01Н-242/09

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 здравоохранения  
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":

- Максиколд, порошок для приготовления раствора для приема внутрь  
лимонный 5 г (пакетики из комбинированного материала) № 5,  
производства ОАО "Фармстандарт-Лексредства", поставщик филиал  
ЗАО ЦВ "Протек" - "Протек-19" г. Пермь, показатель "Маркировка" (на  
первичной упаковке номер серии указан неверно) - серии 430708.

2. Забракованные ГУЗ "Центр контроля качества и сертификации  
лекарственных средств" Министерства здравоохранения Хабаровского  
края:

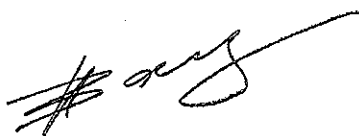
- Желчегонный сбор № 3, сбор порошок (фильтр-пакеты) 2 г № 20,  
производства ООО "ПКФ "Фитофарм", поставщик ООО "Земский  
Доктор" г. Хабаровск, показатель "Маркировка" (на вторичной  
упаковке срок годности указан неверно) - серии 030808.

Указанные серии лекарственных средств подлежат изъятию из  
обращения и возврату предприятиям-производителям (поставщикам).

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