



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 № 0111-237/09

На № _____ от _____

Информационное письмо

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 на основании информации, поступившей от ГУ «Центр контроля качества лекарственных средств Министерства здравоохранения Удмуртской Республики», сообщает о выявлении в обращении лекарственного средства «Ульттракаин Д-С форте, раствор для инъекций 1,7 мл картриджи (10), упаковки безъячейковые контурные (10), коробки картонные» серии 40U337, производства «Авентис Фарма Дойчланд ГмбХ», Германия, сопровождавшегося декларацией о соответствии № РОСС DE.ФМ01.Д91096 от 17.12.2007, регистрация которой не подтверждена органом по сертификации (поставщик ООО «Медицина», г. Ижевск). Согласно сведениям Реестра зарегистрированных деклараций, указанная декларация зарегистрирована ФГУ «ЦЭКМП» Росздравнадзора на лекарственное средство «Ульттракаин Д-С форте, раствор для инъекций 1,7 мл картриджи (10), упаковки безъячейковые контурные (10), коробки картонные» серии 40B279.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия данного лекарственного препарата, поступившего с указанной копией декларации о соответствии, для изъятия из обращения и уничтожения в установленном порядке.

О результатах проверки информировать территориальный орган 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