



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

15.04.2009 № *0111-209/09*

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 ГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств Республики Саха (Якутия)":
 - Эуфиллин, таблетки 150 мг (упаковки ячейковые контурные) № 30, производства ОАО "Биосинтез", поставщик ООО МО "Аист" г. Якутск, показатель "Описание" (таблетки с коричневыми вкраплениями) - серии 521107.
2. Забракованные ГУ "Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств Республики Татарстан":
 - Назол Бэби, капли назальные 0,125% (флакон-капельницы полиэтиленовые) 15 мл, производства "Сагмел Инк", США, поставщик ООО "Биотэк-Казань" г. Казань, показатель "Номинальный объем", "Упаковка" (у части флаконов укупорка негерметична) - серии 8G01131.
3. Забракованные ГУЗ "Пермский областной центр контроля качества и сертификации лекарственных средств":
 - Кашнол, сироп (флаконы темного стекла) 100 мл, производства "Седейт Хелскэр (П) Лтд", Индия, поставщик ЗАО "СИА

Интернейшнл-Пермь" г. Пермь, показатель "Упаковка" (у части флаконов укупорка негерметична) - серии СК020.

4. Забракованные ГУЗ "Центр сертификации и контроля качества лекарственных средств Самарской области":

- Тауфон, капли глазные 4% (флаконы пластиковые) 10 мл, производства ООО "Славянская аптека", поставщик ЗАО "СИА-Самара" г. Самара, показатель "рН", "Количественное содержание нипагина" - серии 910808.

Указанные серии лекарственных средств подлежат изъятию из обращения (возврату поставщику) и уничтожению в установленном порядке.

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 и уничтожении в установленном порядке.

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