



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

19.08.2008г. № 034-528/08

На № _____ от _____

О необходимости изъятия
недоброкачественных лекарственных
средств

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора по
субъектам Российской Федерации

Центры контроля качества
лекарственных средств

Филиалы ФГУ «НЦ ЭСМП»
Росздравнадзора

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития сообщает о выявлении недоброкачественных лекарственных средств:

1. Забракованные ГУ Омской области "Территориальный центр по сертификации и контролю качества лекарственных средств Омской области":
 - Мильгамма, раствор для инъекций (ампулы) 2 мл № 5, производства "Вёрваг Фарма ГмбХ и Ко.КГ", Германия, поставщик ЗАО "ТМК "Фармэкс" г. Омск, показатель "Описание" (раствор темного красно-фиолетового цвета с резким неприятным запахом), "Количественное определение цианокобаламина" - серии 0610081.
2. Забракованные ГУЗ "Магаданский областной центр контроля качества и сертификации лекарственных средств":
 - Тыквы семена сырье растительное, 50 г (пачки картонные с вложением пакетов бумажных), производства ЗАО "Фирма "Здоровье", поставщик МУП "ВЗ Медснабсервис" г. Магадан, показатель "Числовые показатели (частей околоплодника в виде отделившихся пленок и остатков сухой мякоти)" - серии 050807.
3. Забракованные ГУЗ «Республиканский центр контроля качества и сертификации лекарственных средств» Республики Башкортостан:

- Прозерина таблетки 0,015 г, таблетки 15 мг (упаковки ячейковые контурные) № 20, производства ОАО "Фармстандарт-Октябрь", поставщик ГУП "Башфармация" г. Уфа, показатель "Описание" (таблетки с выщербленными краями, часть таблеток раскрошившиеся), "Прочность на истирание" - серии 10206.

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 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".

Врио руководителя



И.Ф.Серёгина