



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

07.06.2008г. № ОГН-283/08

На № 181/05 от 15.05.2008

Об отзыве предприятием-производителем
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, что ООО «Озон»-производителем принято решение об отзыве лекарственного препарата «Ранитидин, таблетки покрытые оболочкой (упаковки контурные ячейковые) 150 мг №20» серий 1351007, 1361007, 1371107, 1461007, 1471007, 1481007, 1501007, 1511107, 1521107, 1531107, 1541107, 1551107, 1601107, 1611107, 1621107, 1631107, 1641107, 1651107, 1661107, 1671107, 1681207, 1691207, 1701207, 1711207, 1721207, 1731207, 1741207, 1751207, 1761207, 1771207, 1781207, 1791207, 1801207, 1811207, 1821207, 1831207, 1841207, 1851207, 1861207, 1871207, 1881207, 010208, 020208, 030208, 040208, 050208, 060208, 070208, 080208, 090208, 100208, 110208, 120208, 130208, 140208, 150208, 160208, 170208.

Указанные серии лекарственного средства подлежат изъятию из обращения и возврату предприятию-производителю (поставщику).

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных серий лекарственного средства, о результатах которой проинформировать 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