



Министерство здравоохранения и  
социального развития  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА  
ПО НАДЗОРУ В СФЕРЕ  
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И  
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ**

109012, Москва, Славянская пл., д. 4, стр. 1  
тел.: 698 46 28, 698 46 11

13.03.2008г. № 046-98/08

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О приостановлении обращения  
лекарственных средств

Субъекты обращения лекарственных  
средств

Управления Росздравнадзора  
по субъектам Российской Федерации

Центры контроля качества  
лекарственных средств

Филиалы ФГУ «НЦЭСМП»  
Росздравнадзора

В связи с информацией о выявлении лекарственных препаратов,  
вызвавших сомнение в подлинности, поступившей:

от Ульяновского филиала ФГУ «Научный центр экспертизы средств  
медицинского применения» Росздравнадзора: по «Бисептол, таблетки  
480 мг № 20», серии 60307, производства «Пабяницкий  
фармацевтический завод «Польфа», Польша (поставщик  
ООО «Интеркэр», г. Ульяновск); по «Церукал, таблетки 10 мг № 50»,  
серии 7С317А, на упаковках которого указан производитель  
«АВД. фарма ГмбХ и Ко.КГ», Германия (поставщик ООО «Вита Лайн»,  
г. Самара);

от ГУЗ «Центр сертификации и контроля качества лекарственных  
средств Самарской области»: по «Ципролет, таблетки покрытые  
оболочкой 500 мг № 10», серии В71337, на упаковках которого указан  
производитель «Д-р Редди' с Лабораторис Лтд.», Индия (поставщик  
ЗАО ФК «Интерлек», г. Самара),

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального  
развития приостанавливает их обращение на территории Российской  
Федерации.

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

Территориальным управлениям 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».

Одновременно обращаем внимание производителей данных лекарственных препаратов на необходимость ускорить работу по проведению сравнительного анализа образцов лекарственного средства, полученных от центра контроля качества лекарственных средств и вызвавших сомнение в его оригинальности, с архивными образцами данной серии завода-производителя. О результатах проведенной работы сообщить в Росздравнадзор.

И.о. руководителя



Е.А.Тельнова