



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

04.12.2007 № 014-807/07

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 ГУЗ «Центр контроля качества и сертификации лекарственных средств Псковской области»:

по «Но-шпа, таблетки 40 мг № 20», серии 9300903, на упаковках которого указан производитель «Хиноин Завод Фармацевтических и Химических Продуктов А.О.», Венгрия (поставщик ЗАО «Союз-М» г. Псков);

от ГУЗ «Оренбургский информационно-методический центр по экспертизе, учету и анализу обращения средств медицинского применения»:

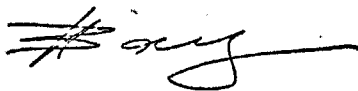
по «Кавинтон, таблетки 5 мг № 50», серий Т64463А, Т32150А, на упаковках указан производитель «Гедеон Рихтер А.О.», Венгрия; по «Эссенциале форте Н, капсулы 300 мг № 30», серии 66111, на упаковках которого указан производитель «А.Наттерманн энд Сие.ГмбХ», Германия, по «Но-шпа, таблетки 40 мг № 20», серии 0563, на упаковках которого указан производитель «Хиноин Завод Фармацевтических и Химических Продуктов А.О.», Венгрия (поставщик ООО «Биомед» г. Самара),

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития приостанавливает их обращение на территории Российской Федерации и предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных серий лекарственных средств, 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».

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

Руководитель



Н.В.Юргель