



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

22.05.2008 № *014-239/08*

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 ФГУ «Научный центр экспертизы средств медицинского применения» Росздравнадзора (Красноярский филиал) по «Кларитин, таблетки 10 мг (блистеры) № 7», серии 7RXFA11002 (поставщик ООО «Аптека-Холдинг 1», филиал в г. Красноярск), серии 7RXFA13004 (поставщик ЗАО «СИА Интернейшнл-Красноярск», г. Красноярск), на упаковках которого указан производитель «Шеринг-Плау Лабо Н.В.», Бельгия;

от ГУ «Центр контроля качества лекарственных средств» Министерства здравоохранения Удмуртской Республики: по «Виферон, суппозитории ректальные 1 млн. МЕ № 10», серии 2601207, «Виферон, суппозитории ректальные 500 тыс. МЕ № 10», серии 2671207, на упаковках которых указан производитель ООО «Ферон», Россия (поставщик ООО «Фармаимпекс», г. Ижевск),

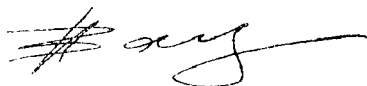
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития приостанавливает их обращение на территории Российской Федерации.

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 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