



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

12.11.2007 № 0121-759/07

На № _____ от _____

О приостановлении обращения
лекарственных средств

Субъекты обращения лекарственных
средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам Российской Федерации

Центры контроля качества
лекарственных средств

Филналы ФГУ «НЦЭСМП»
Росздравнадзора

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

от Санкт-Петербургского ГУЗ «Северо-Западный центр по контролю
качества лекарственных средств»:

по «Эссенциале форте Н, капсулы 300 мг № 30», серии 62122, (поставщик
ООО «Лео» г. Санкт-Петербург), по «Эссенциале форте Н, капсулы 300 мг
№ 30», серии 67611, (поставщик ООО «Джи-Фарма» г. Санкт-Петербург),
на упаковках которого указан производитель «А.Наттерман энд
Сне ГмбХ», Германия;

по «Предуктал МВ, таблетки с модифицированным высвобождением
покрытые оболочкой 35 мг № 60», серии 2471, (поставщик
ООО «Джи-Фарма» г. Санкт-Петербург), по «Предуктал МВ, таблетки с
модифицированным высвобождением покрытые оболочкой 35 мг № 60»,
серии 2404, (поставщик ООО «Ленфарм» г. Санкт-Петербург), на
упаковках которого указан производитель «Лаборатории Сервье»,
произведено «Фармацевтическое предприятие Анфарм А.О.», Польша;

от ГУ Омской области «Территориальный Центр по сертификации и
контролю качества лекарственных средств Омской области»:

по «Низорал, крем для наружного применения 2% (тубы алюминиевые)
15 г», серии 4ЕВ1Х00, (поставщик ООО «Сибирская Региональная
Фармацевтическая Компания», г. Омск), на упаковках которого указан
производитель «Янссен Фармацевтика Н.В.», Бельгия.

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

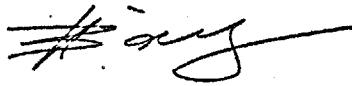
Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и
социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных

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