



Министерство здравоохранения  
Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ  
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074  
Телефон: (495) 698 45 38; 698 46 11

Субъекты обращения  
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора  
по субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие  
экспертизу качества  
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением  
субъектов Российской Федерации

27.11.2012 № 0411-1124/12

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

[Об отзыве из обращения  
декларации о соответствии]

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о принятом решении ООО «Фармагарант Рус» отозвать декларации о соответствии:

-РОСС ВУ.ФМ05.Д09920 от 27.02.2012 на лекарственный препарат «Ацетилсалициловая кислота, таблетки 500 мг (упаковки безъячейковые контурные) №10» серии 470212 производства ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь;

-РОСС ВУ.ФМ05.Д58482 от 16.05.2012 на лекарственный препарат «Ацетилсалициловая кислота, таблетки 500 мг (упаковки безъячейковые контурные) №10» серии 1770512 производства ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь.

О выявлении несоответствия качества указанных серий данного лекарственного препарата субъекты обращения лекарственных средств информированы письмом Росздравнадзора от 23.10.2012 №04И-987/12.

Росздравнадзор предлагает ООО «Фармагарант Рус» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственного препарата, сопровождающегося указанными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия данных серий лекарственного средства, поступившего в обращение по указанным декларациям о соответствии, и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии его из обращения.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения данных серий лекарственного препарата, сопровождающегося указанными декларациями о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя

Е.А.Тельнова