



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 15 74

29.08.2013 № 16 н-1010/13

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
декларации о соответствии

Субъекты обращения
лекарственных средств

Территориальные органы
Федеральной службы по надзору
в сфере здравоохранения

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о принятом ООО «Галдерма» решении о прекращении действия деклараций о соответствии:

- РОСС FR.ФМ11.Д16669 от 09.07.2013 на лекарственный препарат «Лоцерил, лак для ногтей 5% 5 мл, флакон (1) /в комплекте с лопаточками-10 шт, тампонами - 30 шт. и пилками - 30 шт./, пачки картонные» серии 3212144, производства «Лаборатории Галдерма», Франция;

- РОСС FR.ФМ11.Д16670 от 09.07.2013 на лекарственный препарат «Лоцерил, лак для ногтей 5% 5 мл, флакон (1) /в комплекте с лопаточками-10 шт, тампонами - 30 шт. и пилками - 30 шт./, пачки картонные» серии 3212145, производства «Лаборатории Галдерма», Франция;

- РОСС FR.ФМ11.Д24600 от 24.07.2013 на лекарственный препарат «Лоцерил, лак для ногтей 5% 5 мл, флакон (1) /в комплекте с лопаточками-10 шт, тампонами - 30 шт. и пилками - 30 шт./, пачки картонные» серии 3212146, производства «Лаборатории Галдерма», Франция;

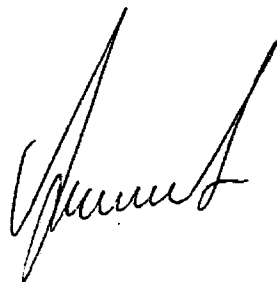
- РОСС FR.ФМ11.Д24601 от 24.07.2013 на лекарственный препарат «Лоцерил, лак для ногтей 5% 5 мл, флакон (1) /в комплекте с лопаточками-10 шт, тампонами - 30 шт. и пилками - 30 шт./, пачки картонные» серии 3212147, производства «Лаборатории Галдерма», Франция.

Росздравнадзор предлагает ООО «Галдерма» 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



М.А.Мурашко