

603009 г. Нижний Новгород
пр. Гагарина, д. 37 корп. 25
Для корреспонденции:
603107 г. Н. Новгород, а/я 22
Приемная: тел/факс (831) 277-81-77



www.pharm.nnov.ru
e-mail:pharm@pharm.nnov.ru

Филиал ООО «Фармкомплект» –
«Фармкомплект – Екатеринбург»
620137, г. Екатеринбург
ул. Даниила Зверева, д. 31, литер «Р»
Тел. 8 (343) 311-02-00
Тел/факс 8(343) 311-02-00 (108)

ФАРМКОМПЛЕКТ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

Субъектам обращения
лекарственных средств

Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что приостановлена реализация лекарственного средства **Ацекардол**, таблетки, покрытые кишечнорастворимой оболочкой **100 мг 10 шт.**, упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные, серии **1371214** производства **ОАО «Синтез», Россия**.

Просьба провести проверку наличия указанной серии с дальнейшим перемещением в **карантинную зону**, в связи с несоответствием требований ИД по показателям: «Подлинность», «Растворение», «Посторонние примеси - салициловая кислота» «количественное определение»

Основание: Письмо ФС № 01И-2147/16 от 02.11.16г.

Специалист по сертификации

Седова Е.Ю.



Министерство здравоохранения
Российской Федерации
ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)

РУКОВОДИТЕЛЬ

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон (499) 578 02 30; (495) 698 15 74

02.11.2016 № 01U-2147/16

На № _____ от _____

О поступлении информации
о выявлении недоброкачественных
лекарственных средств



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 поступлении информации о выявлении лекарственных средств, качество которых не отвечает установленным требованиям, в ходе проведения федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств:

1. ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (филиал города Ростова-на-Дону)
выявлены:

- Ацекардол, таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой 100 мг
10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные, производства
ОАО «Синтез», Россия (владелец ГБССУ СО ГПВИ «Жирновский ДПИ»,
ул. 35 лет Победы, д. 4 а, г. Жирновск, Волгоградская область), показатели:
«Подлинность», «Растворение», «Посторонние примеси-салициловая
кислота», «Количественное определение» - серии 1371214;

- Аммиак, раствор для наружного применения и ингаляций 10 % 40 мл,
флаконы полиэтиленовые, производства ООО «Йодные Технологии и
Маркетинг», Россия (владелец ГБУЗ «Сакмарская районная больница»,
ул. Пугачева, д.16, с. Сакмара, Сакмарский район, Оренбургская область),
показатель «Упаковка» (флаконы дополнительно укупорены пробками
полимерными) - серии 330715.

2. ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Ставропольский филиал)
выявлен:

- Ацекардол, таблетки покрытые кишечнорастворимой оболочкой 100 мг
10 шт., упаковки ячейковые контурные (3), пачки картонные, производства
ОАО «Синтез», Россия (владелец ГБУЗ КО «Центральная районная больница

Хвастовичского района», ул. Павлова, д. 4, с. Хвастовичи, Хвастовичский район, Калужская область), показатель «Посторонние примеси-салициловая кислота» - серии 540414.

Территориальным органам Росздравнадзора по Волгоградской области, Оренбургской области, Калужской области обеспечить контроль за изъятием и уничтожением в установленном порядке указанных партий недоброкачественных лекарственных препаратов. О результатах информировать Росздравнадзор.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о приостановлении реализации иных партий вышеуказанных серий лекарственных средств.

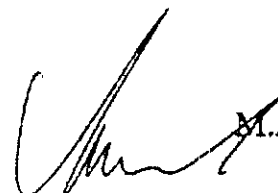
Росздравнадзор предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия указанных серий лекарственных средств, о результатах которой информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанных серий лекарственных средств. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения указывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) указанных серий лекарственных средств на необходимость проведения мероприятий, предусмотренных статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 №184-ФЗ «О техническом регулировании».

Росздравнадзор предписывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) в течение десяти дней с момента получения данного письма представить сведения о проведенной работе, включая материалы проверки достоверности информации и программу мероприятий по предотвращению причинения вреда, на адрес: control_ls@roszdravnadzor.ru с последующей досылкой на бумажном носителе.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения обращает внимание, что непредставление или несвоевременное представление, либо представление заведомо недостоверных сведений в Росздравнадзор, а также невыполнение в установленный срок предписания, решения Росздравнадзора влечет ответственность, предусмотренную соответственно ст.19.7.8. и ч.21 ст.19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

 М.А. Мурашко