

### Министерство здравоохранения Российской Федерации

# 2081663

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

#### **РУКОВОДИТЕЛЬ**

	кая пл. 4, стр. 1, Москва	
91 04 g	юн: (495) 698 45 38; 698 2016 № 0/U	1574
Ha №	OT OT	000/10

Об отзыве деклараций 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, что ОАО «Татхимфармпрепараты» в связи с реализацией в полном объеме в страны СНГ нижеуказанных серий лекарственного препарата «Фурацилин, таблетки для приготовления раствора для местного применения 20 мг N10, упаковки безъячейковые контурные» принято решение об отзыве перечисленных деклараций о соответствии:

- №POCC RU.ФМ11.Д57001 от 30.01.2015 (серия 30115);
- №РОСС RU.ФМ11.Д57002 от 30.01.2015 (серия 40115);
- №РОСС RU.ФМ11.Д35937 от 28.12.2015 (серия 261215);
- №POCC RU.ФМ11.Д39455 от 08.02.2016 (серия 70116);
- №POCC RU.ФМ11.Д39568 от 09.02.2016 (серия 80116);
- №POCC RU.ФМ11.Д40266 от 15.02.2016 (серия 100216);
- №POCC RU.ФМ11.Д42895 от 09.03.2016 (серия 120216);
- №POCC RU.ФM05.Д17964 от 28.12.2015 (серия 271215);
- №POCC RU.ФM05.Д23112 от 04.02.2016 (серия 40116);
- №POCC RU.ФM05.Д23113 от 04.02.2016 (серия 50116);
- №POCC RU.ФM05.Д23419 от 08.02.2016 (серия 60116).

Росздравнадзор предлагает субъектам обращения лекарственных средств, организациям провести проверку наличия указанных медицинским лекарственного препарата, обращение которых сопровождалось перечисленными соответствии. Результаты проверки, декларациями также подтверждающие изъятие из обращения и возврат поставщикам (производителю) указанных серий лекарственного препарата, выпущенных в гражданский оборот на перечисленных деклараций 0 соответствии, предоставить основании

территориальные органы Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием вышеуказанных серий лекарственного препарата, реализация которых сопровождается данными о вышеперечисленных декларациях о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

М.А. Мурашко