

603009 г. Нижний Новгород
пр. Гагарина, д. 37 корп. 23
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, о прекращении обращения лекарственного средства
Цифран, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг 10 шт., упаковки
ячейковые контурные (1), пачки картонные, производства «Ранбакси
Лабораториз Лимитед», Индия, серии 2756901

Просим провести проверку наличия указанной серии и переместить в карантинную
зону, в связи с несоответствием требованиям НД по показателю «Посторонние примеси»

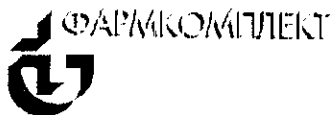
Основание: Письмо ФС №01И-2484/16 от 09.12.2016г.

Обращаем Внимание: перед тем, как вернуть остатки забракованного лекарственного
средства обязательно предоставить претензию в претензионный отдел поставщика с
указанием номера накладной, по которой получили товар и получить ответ (разрешение)
о возврате товара.

Контакты:
8(343)311-02-00

Специалист по сертификации

Седова Е.Ю.



ФАРМКОМПЛЕКТ

Общество с ограниченной ответственностью
«ФАРМКОМПЛЕКТ»
(ООО «Фармкомплект»)

а/я 22, г. Нижний Новгород, Россия, 603107

Тел./факс: +7 (831) 277-81-77/70

<http://www.pharm.nnov.ru>

13.12.2016г. № 202-ОСРД

на № _____ от _____

Г _____ Г _____

Г Филиал «Фармкомплект-Екатеринбург»
Филиал «Фармкомплект-Новосибирск»
Филиал «Фармкомплект-Воронеж»
Филиал «Фармкомплект-Краснодар»
Филиал «Фармкомплект-Уфа»
Филиал «Фармкомплект-Минеральные
воды

Уведомление

Доводим до Вашего сведения, о прекращении обращения лекарственного средства Цифран, таблетки, покрытые пленочной оболочкой 500 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные, производства «Ранбакси Лабораториз Лимитед», Индия, серии 2756901

Просим провести проверку наличия указанной серии у клиентов и оповестить их о прекращении обращения с дальнейшим перемещением в карантинную зону, в связи с несоответствием требования НД по показателю «Посторонние примеси».

Основание: Письмо ФС №01И-2484/16 от 09.12.2016г.

Старший специалист по сертификации

И.В. Букшина





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

09.12.2016 № 016-2484/16

На № _____ от _____

О прекращении обращения
серии лекарственного средства



Субъекты обращения
лекарственных средств

Территориальные органы
Федеральной службы по надзору в
сфере здравоохранения

Медицинские организации

Органы управления
здравоохранением субъектов
Российской Федерации

Федеральной службой по надзору в сфере здравоохранения принято решение о прекращении обращения лекарственного средства «Цифран, таблетки покрытые пленочной оболочкой 500 мг 10 шт., упаковки ячейковые контурные (1), пачки картонные» серии 2756901 производства «Ранбакси Лабораториз Лимитед» (Индия) в связи с информацией о выявлении в рамках выборочного контроля качества лекарственных средств экспертной организацией ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Симферопольский филиал) несоответствия качества партии вышеуказанного лекарственного средства требованиям нормативной документации по показателю «Посторонние примеси», владелец партии лекарственного средства ООО «Мед-Сервис Крым» (ул. Залесская, д. 68, г. Симферополь, Республика Крым).

Территориальному органу Росздравнадзора по Республике Крым и городу федерального значения Севастополю обеспечить контроль за изъятием из гражданского оборота и уничтожением в установленном порядке указанной партии недоброкачественного лекарственного средства.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанной серии лекарственного средства.

О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения указывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) указанной серии лекарственного средства на необходимость проведения мероприятий, предусмотренных статьями 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 информации о несоответствии лекарственного средства обязательным требованиям к качеству разработать и согласовать с Росздравнадзором программу мероприятий по предотвращению угрозы причинения вреда жизни и здоровью граждан.

 М.А. Мурашко