

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. Данилы 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 **Фраксипарин, раствор для подкожного введения 9500 МЕ анти-Ха/мл 0,3 мл, шприцы одноразовые (2), упаковки ячейковые контурные (5), пачки картонные, серии 9225** производства «Аспен Нотр Дам де Бондевилль», Франция.

Просьба провести проверку наличия указанной серии с дальнейшим перемещением в карантинную зону, до окончательного решения Федеральной службы.

Основание: Письмо ФС № 01И-197/17 от 31.01.2017г.

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

31.01.2017 № 014-197/17

На № _____ от _____

О приостановлении реализации
лекарственного препарата



2135043

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 на основании экспертного заключения ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Красноярский филиал) и информации указанной экспертной организации сообщает о приостановлении реализации лекарственного препарата «Фраксипарин, раствор для подкожного введения 9500 МЕ анти-Ха/мл 0.3 мл, шприцы однократные (2), упаковки ячейковые контурные (5), пачки картонные» серии 9225 производства «Аспен Нотр Дам де Бондевилль» (Франция).

Росздравнадзор предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия указанной серии лекарственного препарата, о результатах которой информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанной серии лекарственного препарата. О результатах проведенной работы информировать Росздравнадзор.

М.А. Мурашко