



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 46 11

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением
субъектов Российской Федерации

19.12.2012 № 044-1250/12

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
декларации о соответствии

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о принятом решении ООО «Шрея Лайф Саенсиз» отозвать декларации о соответствии:

-РОСС IN.ФМ08.Д39094 от 01.11.2012 на лекарственный препарат «Риниколд ХотМикс, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (ананасовый) 5 г, саше (10), пачки картонные» серии P1073, производства «Шрея Лайф Саенсиз Pvt.Лтд.», Индия;

-РОСС IN.ФМ08.Д39095 от 01.11.2012 на лекарственный препарат «Риниколд ХотМикс, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (ананасовый) 5 г, саше (10), пачки картонные» серии P1074, производства «Шрея Лайф Саенсиз Pvt.Лтд.», Индия;

-РОСС IN.ФМ08.Д39070 от 01.11.2012 на лекарственный препарат «Риниколд ХотМикс, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (апельсиновый) 5 г, саше (10), пачки картонные» серии R1079, производства «Шрея Лайф Саенсиз Pvt.Лтд.», Индия;

-РОСС IN.ФМ08.Д39071 от 01.11.2012 на лекарственный препарат «Риниколд ХотМикс, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (апельсиновый) 5 г, саше (10), пачки картонные» серии R1082, производства «Шрея Лайф Саенсиз Pvt.Лтд.», Индия;

-РОСС IN.ФМ08.Д39267 от 06.11.2012 на лекарственный препарат «Риниколд ХотМикс, порошок для приготовления раствора для приема внутрь (апельсиновый) 5 г, саше (10), пачки картонные» серии R1077, производства «Шрея Лайф Саенсиз Pvt.Лтд.», Индия.

Росздравнадзор предлагает ООО «Шрея Лайф Саенсиз» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся указанными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия данных серий

лекарственных средств, поступивших в обращение по указанным декларациям о соответствии, и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии их из обращения.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения данных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся указанными декларациями о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя



Е.А.Тельнова