



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

25.12.2012 № 044-1284/12

На № _____ от _____

Об отзыве из обращения
деклараций о соответствии

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения на основании полученной информации от ФГБУ «ЦЭККМП» сообщает о принятом ОАО «Верофарм» решении отозвать декларации о соответствии:

-РОСС DE.ФМ01.Д63211 от 05.06.2012 на лекарственный препарат «Церебро, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл 4 мл, ампулы (3), пачки картонные» серии 210512, производства ОАО «Верофарм», Россия;

-РОСС DE.ФМ01.Д63212 от 05.06.2012 на лекарственный препарат «Церебро, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл 4 мл, ампулы (3), пачки картонные» серии 220512, производства ОАО «Верофарм», Россия;

-РОСС DE.ФМ01.Д71668 от 25.06.2012 на лекарственный препарат «Церебро, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл 4 мл, ампулы (3), пачки картонные» серии 240512, производства ОАО «Верофарм», Россия;

-РОСС DE.ФМ01.Д71669 от 25.06.2012 на лекарственный препарат «Церебро, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл 4 мл, ампулы (3), пачки картонные» серии 260512, производства ОАО «Верофарм», Россия;

-РОСС DE.ФМ01.Д71614 от 25.06.2012 на лекарственный препарат «Церебро, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл 4 мл, ампулы (3), пачки картонные» серии 270512, производства ОАО «Верофарм», Россия;

-РОСС DE.ФМ01.Д71852 от 26.06.2012 на лекарственный препарат «Церебро, раствор для внутривенного и внутримышечного введения 250 мг/мл 4 мл, ампулы (3), пачки картонные» серии 280512, производства ОАО «Верофарм», Россия.

Росздравнадзор предлагает ОАО «Верофарм» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственного препарата, сопровождающегося указанными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия данных серий лекарственного средства, поступившего в обращение по указанным декларациям о

соответствии, и представить в территориальный орган Росздравнадзора информацию об изъятии его из обращения.

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

Врио руководителя



Е.А.Тельнова