



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>

Субъектам обращения лекарственных  
средств

14.11.2017г. № 242-ОСРД  
на № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_  
Г \_\_\_\_\_

### Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что принимается на возврат лекарственное средство «Кофени-бензоат натрия раствор для подкожного введения 200 мг/мл 1 мл, ампулы (10), кор. картонные, производства ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, серии 240716 (письмо Федеральной службы по надзору в сфере здравоохранения №1И-815/17 от 06.04.2017г.)

Просим провести проверку наличия указанной серии у Ваших клиентов и произвести возврат на склады филиалов в срок до **29.11.2017г.** в связи с ее несоответствием требованиям нормативной документации по показателю «Описание».

#### Информация для Ваших клиентов:

##### Порядок возврата:

1. По каждой поставке (приходной накладной) оформляете отдельно возвратные документы, с указанием нашей накладной, по которой получали товар.
2. Возврат (товар) передаете водителю строго по доверенности с оформленными возвратными накладными, заверенные подписью и печатью с Вашей стороны в графе «сдал».

Старший 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

06.04.2017 № 014-815/12

На № \_\_\_\_\_ от \_\_\_\_\_

О поступлении информации  
о выявлении недоброкачественного  
лекарственного средства



2145041

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 о поступлении информации о выявлении в ходе проведения федерального государственного надзора в сфере обращения лекарственных средств лекарственных препаратов, качество которых не отвечает установленным требованиям:

1. ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Тамбовский филиал) выявлен:

- Аммиак раствор для наружного применения и ингаляций 10 % 40 мл, флаконы полистиленовые производства ООО «Йодные Технологии и Маркетинг», Россия (владелец ГБУЗ «Мглинская ЦРБ» ул. Ленина, д.35, г. Мглин, Брянская область), показатель «Упаковка» (флаконы дополнительно укупорены пробками) - серии 290416.

2. ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Симферопольский филиал) выявлен:

- Кофеин-бензоат натрия раствор для подкожного введения 200 мг/мл 1 мл, ампулы (10), кор. карт. производства ОАО «Борисовский завод медицинских препаратов» Республика Беларусь (владелец ГБУЗ РМ «Республиканская клиническая больница» ул. Ульянова, д. 32, г. Саранск, Республика Мордовия), показатель «Описание» (обнаружены осколки стекла) - серии 240716.

Территориальным органам Росздравнадзора по Брянской области и Республике Мордовия обеспечить контроль за изъятием из обращения и уничтожением в установленном порядке указанных партий недоброкачественных лекарственных препаратов.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о приостановлении реализации иных партий вышеуказанных серий лекарственных препаратов.

Росздравнадзор предлагает субъектам обращения лекарственных средств, медицинским организациям провести проверку наличия указанных серий лекарственных препаратов, о результатах которой информировать территориальный орган Росздравнадзора.

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанных серий лекарственных препаратов. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

 М.А. Мурашко