



Министерство здравоохранения и
социального развития Российской Федерации

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И
СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 46 28; 698 46 11

20.03.2012 № 044-181/12

На № _____ от _____

О прекращении действия
деклараций о соответствии

Субъекты обращения
лекарственных средств

Управления Росздравнадзора
по субъектам Российской Федерации

Организации, осуществляющие
экспертизу качества
лекарственных средств

Медицинские организации

Органы управления здравоохранением
субъектов Российской Федерации

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития на основании полученной информации от ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское» сообщает о прекращении действия деклараций о соответствии:

-РОСС RU.ФМ01.Д25978 от 10.10.2011 на лекарственный препарат «Римантадин Актитаб, таблетки 50 мг (упаковки ячейковые контурные) №20» серии 20911 производства ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское»;

-РОСС RU.ФМ01.Д25979 от 10.10.2011 на лекарственный препарат «Римантадин Актитаб, таблетки 50 мг (упаковки ячейковые контурные) №20» серии 40911 производства ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское»;

-РОСС RU.ФМ01.Д25980 от 10.10.2011 на лекарственный препарат «Римантадин Актитаб, таблетки 50 мг (упаковки ячейковые контурные) №20» серии 50911 производства ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское»;

-РОСС RU.ФМ01.Д25981 от 10.10.2011 на лекарственный препарат «Римантадин Актитаб, таблетки 50 мг (упаковки ячейковые контурные) №20» серии 60911 производства ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское».

Росздравнадзор предлагает ЗАО «Фармацевтическое предприятие «Оболенское» предоставить сведения об изъятии из обращения указанных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся перечисленными декларациями о соответствии.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения и социального развития предлагает субъектам обращения лекарственных средств провести проверку наличия указанных 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 указанных серий лекарственных препаратов, сопровождающихся перечисленными декларациями о соответствии. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Врио руководителя



Е.А.Тельнова