



Министерство здравоохранения
Российской Федерации



2002966

**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
(РОСЗДРАВНАДЗОР)**

Славянская пл. 4, стр. 1, Москва, 109074
Телефон: (495) 698 45 38; 698 15 74

26.09.2014 № 01И-1494/14

На № _____ от _____

**О поступлении информации
о выявлении недоброкачественных
лекарственных средств**

**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 лекарственного препарата, качество которого не отвечает установленным требованиям, в ходе проведения государственного контроля качества лекарственных средств:

1. Забракованные ФГБУ «ИМЦЭУАОСМП» Росздравнадзора (Филиал города Екатеринбурга):

- Меропенем, порошок для приготовления раствора для внутривенного введения 1 г, флаконы (1), пачки картонные, производства «М.Дж. Биофарм Пвт. Лтд.» Индия (владельцы: аптека ГБУЗ СО «Городская больница №2 город Каменск-Уральский», проспект Победы, д. 99, г. Каменск-Уральский, Свердловская область; ООО «РАЙ», ул. Бастионная, д. 23А, г. Тамбов, Тамбовская область), показатель «Потеря в массе при высушивании» - серии ТМ8251113.

Территориальным органам Росздравнадзора по Свердловской области, Тамбовской области обеспечить контроль за изъятием из обращения и уничтожением в установленном порядке указанных партий недоброкачественного лекарственного средства.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения сообщает о приостановлении реализации иных партий вышеуказанной серии лекарственного средства.

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

Территориальным органам Росздравнадзора обеспечить контроль за выявлением и изъятием из обращения указанной серии лекарственного средства. О проведенной работе информировать Росздравнадзор.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения указывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) указанной серии лекарственного средства на необходимость проведения мероприятий, предусмотренных статьей 38 Федерального закона от 27.12.2002 №184-ФЗ «О техническом регулировании».

Росздравнадзор предписывает изготовителю (продавцу, лицу, выполняющему функции иностранного изготовителя) в течение десяти дней от даты публикации информационного письма на официальном сайте Росздравнадзора представить сведения о проведенной работе, включая программу мероприятий по предотвращению причинения вреда, на адрес: control_ls@roszdravnadzor.ru с последующей досылкой на бумажном носителе.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения обращает внимание, что непредставление или несвоевременное представление, либо представление заведомо недостоверных сведений в Росздравнадзор, а также невыполнение в установленный срок предписания, решения Росздравнадзора влечет ответственность, предусмотренную соответственно ст.19.7.8. и ч.21 ст.19.5 Кодекса Российской Федерации об административных правонарушениях.

Врио руководителя

М.А.Мурашко