

603009 г. Нижний Новгород
пр. Гагарина, д. 37 корп. 23
Для корреспонденции:
603107 г. Н. Новгород, а/я 22
Приемная: тел/факс (831) 277-81-77



www.pharm.nnov.ru
e-mail:pharm@pharm.nnov.ru

Филиал ООО «Фармкомплект» –
«Фармкомплект – Екатеринбург»
620137, г. Екатеринбург
ул. Данилы Зверева, д. 31, литер «Р»
Тел. 8 (343) 311-02-00
Тел./факс 8(343) 311-02-00 (108)

ФАРМКОМПЛЕКТ

ОБЩЕСТВО С ОГРАНИЧЕННОЙ ОТВЕТСТВЕННОСТЬЮ

Участникам фармацевтического
рынка розничной торговли
(для аптечных организаций)

Уведомление

Доводим до Вашего сведения, что Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения рассмотрела обращение компании АО «Сантэн» по вопросу обращения лекарственного средства «Зирган гель глазной 0,15% 5г» производства «Фармилла-Тса фармацевтичи», Италия, в связи отменой государственной регистрации данного препарата.

Письмом №02-58888/16 от 07.12.16 от 07.12.16г. Росздравнадзор информирует, что указанный препарат, выпущенный в период действия регистрационного удостоверения, может находиться в обращении до истечения срока годности.

Специалист по сертификации

Седова Н.Ю.



Министерство здравоохранения
Российской Федерации

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

Славянский бульвар, д. 4, стр. 1 Москва, 109374
Телефон: (495) 698 45 38, 698 15 74



2123116

Представительство компании
АО «Сантэн»

210/2001
Нижний Сусальный пер., д. 5,
стр. 19, оф. 402,
г. Москва, 105064

07 ДЕК 2016

№ 62-58888/16

На № 0094

от 23.11.2016

О лекарственном средстве
«Зирган®»

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения рассмотрела обращение представительства компании АО «Сантэн» по вопросу обращения лекарственного препарата «Зирган®», гель глазной 0,15%» производства «Фармилат-Тек Фармацевтичи», Италия, в связи с отменой государственной регистрации данного препарата, и сообщает.

В соответствии с Федеральным законом от 12.04.2010 № 61-ФЗ «Об обращении лекарственных средств» в гражданский оборот поступают зарегистрированные в установленном порядке лекарственные препараты.

При выпуске лекарственных препаратов в гражданский оборот на территории Российской Федерации осуществляется процедура подтверждения соответствия произведенного лекарственного средства требованиям действующей нормативной документации и изменений к ней, утвержденной в установленном порядке.

В связи с изложенным, Росздравнадзор информирует, что указанный лекарственный препарат, выпущенный в период действия регистрационного удостоверения, может находиться в обращении до истечения срока годности.

Заместитель руководителя

Д.В.Пархоменко

И.А.Елагина
8(499)578-02-19